

From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT

NOTIFICATION OF ELECTION
(PCT Rule 61.2)

Date of mailing: 05 October 2000 (05.10.00)	in its capacity as elected Office
International application No.: PCT/JP00/01829	Applicant's or agent's file reference: P065PCT98615
International filing date: 24 March 2000 (24.03.00)	Priority date: 29 March 1999 (29.03.99)
Applicant: KAGA, Mikihiro et al	

1. The designated Office is hereby notified of its election made:

in the demand filed with the International preliminary Examining Authority on:

24 March 2000 (24.03.00)

in a notice effecting later election filed with the International Bureau on:

2. The election was

was not

made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 applies, within the time limit under Rule 32.2(b).

<p>The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland</p> <p>Facsimile No.: (41-22) 740.14.35</p>	<p>Authorized officer:</p> <p>J. Zahra</p> <p>Telephone No.: (41-22) 338.83.38</p>
---	---

REC'D 06 NOV 2000

WIPO

PCT

特許協力条約

PCT

国際予備審査報告

(法第12条、法施行規則第56条)
〔PCT36条及びPCT規則70〕

出願人又は代理人 の書類記号 P065PCT98615	今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知（様式PCT/IPEA/416）を参照すること。	
国際出願番号 PCT/JPOO/01829	国際出願日 (日.月.年) 24.03.00	優先日 (日.月.年) 29.03.99
国際特許分類 (IPC) Int. Cl' A61B10/00		
出願人（氏名又は名称） 株式会社日立メディコ		

1. 国際予備審査機関が作成したこの国際予備審査報告を法施行規則第57条（PCT36条）の規定に従い送付する。

2. この国際予備審査報告は、この表紙を含めて全部で 3 ページからなる。

この国際予備審査報告には、附属書類、つまり補正されて、この報告の基礎とされた及び／又はこの国際予備審査機関に対して訂正を含む明細書、請求の範囲及び／又は図面も添付されている。
(PCT規則70.16及びPCT実施細則第607号参照)
この附属書類は、全部で 1 ページである。

3. この国際予備審査報告は、次の内容を含む。

- I 国際予備審査報告の基礎
- II 優先権
- III 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての国際予備審査報告の不作成
- IV 発明の單一性の欠如
- V PCT35条(2)に規定する新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付けるための文献及び説明
- VI ある種の引用文献
- VII 国際出願の不備
- VIII 国際出願に対する意見

国際予備審査の請求書を受理した日 24.03.00	国際予備審査報告を作成した日 23.10.00
名称及びあて先 日本国特許庁 (IPEA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官（権限のある職員） 小田倉直人印 電話番号 03-3581-1101 内線 3290
	2W 9163

I. 国際予備審査報告の基礎

1. この国際予備審査報告は下記の出願書類に基づいて作成された。（法第6条（PCT14条）の規定に基づく命令に応答するために提出された差し替え用紙は、この報告書において「出願時」とする）

出願時の国際出願書類

<input checked="" type="checkbox"/>	明細書 第	1-69	ページ、	出願時のもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの
	明細書 第		ページ、	付の書簡と共に提出されたもの
	明細書 第		ページ、	付の書簡と共に提出されたもの
	明細書 第		ページ、	付の書簡と共に提出されたもの
<input checked="" type="checkbox"/>	請求の範囲 第	2-16	項、	出願時に提出されたもの PCT19条の規定に基づき補正されたもの
	請求の範囲 第		項、	国際予備審査の請求書と共に提出されたもの
	請求の範囲 第		項、	付の書簡と共に提出されたもの
	請求の範囲 第	1	項、	07.08.00 付の書簡と共に提出されたもの
	請求の範囲 第		項、	付の書簡と共に提出されたもの
<input checked="" type="checkbox"/>	図面 第	1/49-49/49	ページ 図 、	出願時に提出されたもの
	図面 第		ページ/図、	国際予備審査の請求書と共に提出されたもの
	図面 第		ページ/図、	付の書簡と共に提出されたもの
	図面 第		ページ/図、	付の書簡と共に提出されたもの

2. 補正により、下記の書類が削除された。

<input type="checkbox"/>	明細書 第		ページ
<input type="checkbox"/>	請求の範囲 第		項
<input type="checkbox"/>	図面 第		ページ/図

- 3 この国際予備審査報告は、補充欄に示したように、補正が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認められるので、その補正がされなかったものとして作成した。（PCT規則70.2(c)）

4. 追加の意見（必要ならば）

V. 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての法第12条（PCT35条(2)）に定める見解、それを裏付ける文献及び説明

1. 見解

新規性 (N)

請求の範囲	1 - 14, 16	有
請求の範囲	15	無

進歩性 (I S)

請求の範囲	1 - 14, 16	有
請求の範囲	15	無

産業上の利用可能性 (I A)

請求の範囲	1 - 16	有
請求の範囲		無

2. 文献及び説明

請求の範囲 1 - 3

請求の範囲 1 - 3 に記載された発明は、国際調査報告で引用された各文献に対して新規性及び進歩性を有する。

文献 1 - 3 には、計測プローブは被検体が支持部材と一体となって振動可能に保持されている点について記載されておらず、しかもその点は当業者といえども容易に想到し得ないものである。

請求の範囲 4 - 14、16

請求の範囲 4 - 14、16 に記載された発明は、国際調査報告で引用された各文献に対して新規性及び進歩性を有する。

文献 1 - 3 には、計測プローブが被検体の動きによる光ファイバと被検体の接触位置のずれを阻止するよう被検体を振動可能に保持すること、及び計測プローブが遮光マスクを有することは記載されておらず、しかもその点は当業者といえども容易に想到し得ないものである。

請求の範囲 1 5

請求の範囲 1 5 に記載された発明は国際調査報告で引用された文献 2 により新規性・進歩性を有しない。

文献 2 には、2本のゴムひも（本発明の「2組以上のベルト」に相当）でプローブを保持する光による散乱体内部画像化装置が記載されている。

請求の範囲

1. (補正後) 光源から光ファイバで誘導した複数波長の光を被検体に照射し、前記被検体内を通過した光を複数部位から集光する計測プローブを備え、前記集光した通過光から前記被検体の生体通過光強度画像を生成する生体光計測装置において、

前記計測プローブは、前記光ファイバを所定間隔で固定する光ファイバ固定部材と、該光ファイバ固定部材を支持する支持部材とを備えかつ、前記計測プローブは前記被検体が前記支持部材と一体となって揺動可能に保持されていることを特徴とする生体光計測装置。

2. 請求の範囲第1項に記載の生体光計測装置において、

前記光ファイバ固定部材には、前記光ファイバの取り付け穴が設けられ、該取り付け穴から連続して外側に延在する穴を備えたことを特徴とする生体光計測装置。

3. 請求の範囲第1項に記載の生体光計測装置において、

所定の音波を出力する音響手段及び／又は所定の映像を表示する映像手段を備えた感覚刺激手段と、該感覚刺激手段からの刺激出力に関連する前記被検体の生体通過光強度画像を生成する画像生成手段とを具備することを特徴とする生体光計測装置。

4. 複数周波数の光を光ファイバを介して被検体の複数位置からその皮膚表面に光ファイバを接触して照射し、そして別の光ファイバを介してその被検体内を通過した光を被検体の他の複数の位置からその皮膚表面に光ファイバを接触して集光する計測プローブを使って、この集光した

37
Translation

PATENT COOPERATION TREATY
PCT
INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT
(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference P065PCT98615	FOR FURTHER ACTION	See Notification of Transmittal of International Preliminary Examination Report (Form PCT/IPEA/416)
International application No. PCT/JP00/01829	International filing date (<i>day/month/year</i>) 24 March 2000 (24.03.00)	Priority date (<i>day/month/year</i>) 29 March 1999 (29.03.99)
International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC A61B 10/00		
Applicant HITACHI MEDICAL CORPORATION		

1. This international preliminary examination report has been prepared by this International Preliminary Examining Authority and is transmitted to the applicant according to Article 36.
2. This REPORT consists of a total of <u>3</u> sheets, including this cover sheet.
<input checked="" type="checkbox"/> This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT). These annexes consist of a total of <u>1</u> sheets.
3. This report contains indications relating to the following items:
I <input checked="" type="checkbox"/> Basis of the report
II <input type="checkbox"/> Priority
III <input type="checkbox"/> Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability
IV <input type="checkbox"/> Lack of unity of invention
V <input checked="" type="checkbox"/> Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement
VI <input type="checkbox"/> Certain documents cited
VII <input type="checkbox"/> Certain defects in the international application
VIII <input type="checkbox"/> Certain observations on the international application

Date of submission of the demand 24 March 2000 (24.03.00)	Date of completion of this report 23 October 2000 (23.10.2000)
Name and mailing address of the IPEA/JP	Authorized officer
Facsimile No.	Telephone No.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/JP00/01829

I. Basis of the report

1. This report has been drawn on the basis of (*Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to the report since they do not contain amendments.*):

 the international application as originally filed. the description, pages 1-69, as originally filed,

pages _____, filed with the demand,

pages _____, filed with the letter of _____

pages _____, filed with the letter of _____

 the claims, Nos. 2-16, as originally filed,

Nos. _____, as amended under Article 19,

Nos. _____, filed with the demand,

Nos. 1, filed with the letter of 07 August 2000 (07.08.2000),

Nos. _____, filed with the letter of _____

 the drawings, sheets/fig 1/49-49/49, as originally filed,

sheets/fig _____, filed with the demand,

sheets/fig _____, filed with the letter of _____

sheets/fig _____, filed with the letter of _____

2. The amendments have resulted in the cancellation of:

 the description, pages _____ the claims, Nos. _____ the drawings, sheets/fig _____

3. This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).

4. Additional observations, if necessary:

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/JP00/01829

V. Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement

1. Statement

Novelty (N)	Claims	1-14,16	YES
	Claims	15	NO
Inventive step (IS)	Claims	1-14,16	YES
	Claims	15	NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-16	YES
	Claims	.	NO

2. Citations and explanations

Claims 1-3

The subject matter of claims 1-3 is considered to be novel and to involve an inventive step when compared with the documents cited in the ISR.

The point whereby the measuring probe is such that the subject is integrated with the supporting member and held in such a way that it can rock is neither disclosed in any of documents 1-3, nor is it considered that it would be easy for a person skilled in the art to conceive of said point.

Claims 4-14, 16

The subject matter of claims 4-14 and 16 is considered to be novel and to involve an inventive step when compared with the documents cited in the ISR.

The point whereby the measuring probe holds the sample in such a way that it can rock, this being in order to prevent a disparity between the position of the optical fiber and the contact position of the subject caused by movement of the subject, and the point whereby the measuring probe has a light-shielding mask, are neither disclosed in any of documents 1-3, nor is it considered that it would be easy for a person skilled in the art to conceive of said points.

Claim 15

The subject matter of claim 15 does not appear to be novel or involve an inventive step in view of document 2 cited in the ISR.

Document 2 discloses a light scattering body interior imaging device for which the probe is held using two rubber cords (which correspond to the '2 or more belts' of the present application).

CLAIMS

1. A biological optical measurement instrument which is provided with a measurement probe which irradiates light beams having a plurality of wavelengths and introduced from a light beam source through optical fibers onto a subject and collects the light beams passed inside the subject from a plurality of positions, and produces from the collected passed light beams a living body passed light beam intensity picture image of the subject, characterized in that the measurement probe is provided with an optical fiber fixing member which fixes the optical fibers in a predetermined interval and a support member which supports the optical fiber fixing member [so as to permit rocking thereof].
2. A biological optical measurement instrument according to claim 1, characterized in that the optical fiber fixing member is provided with holes for attaching the optical fibers and each of the attachment use holes is provided with another hole continuous from the attachment use hole and extending in the outer side direction thereof.
3. A biological optical measurement instrument according to claim 1, characterized in that the

biological optical measurement instrument further provided with a sense stimulating means having an acoustic means which outputs a predetermined acoustic wave and/or a video means which displays a 5 predetermined video image and a picture image production means which produces a living body passed light beam intensity picture image of the subject relating to the stimulating output from the sense stimulation means.

10

4. A biological optical measurement instrument which makes use of a measurement probe which irradiates light beams having a plurality of wavelengths at a plurality of positions of a subject via an optical 15 fiber while contacting the optical fiber onto the skin surface thereof and collects light beams passed inside the subject from a plurality of other positions of the subject via another optical fiber while contacting the other optical fiber onto the skin surface thereof and 20 produces a living body passed light beam intensity picture image of the subject based on the light beam passed inside the subject and collected, characterized in that the measurement probe is constituted by a shell plate which includes probe holder attachment 25 holes provided so as to correspond to a predetermined optical fiber arrangement pattern, probe holders which are attached to the respective probe holder attachment

holes in the shell plate and probe casings which catch the top end portions of the respective optical fibers and are fitted into the respective probe holders as well as the measurement probe is constituted so as to
5 hold rockably the subject at the opposite face thereof from the face where the probe casings are fitted in order to prevent displacement of contact positions between the optical fibers and the subject due to movement of the subject.

10

5. A biological optical measurement instrument according to claim 4, characterized in that the measurement probe is also constituted so as to permit movement in horizontal direction.

15

6. A biological optical measurement instrument according to claim 4, characterized in that the measurement probe is supported by a pair of stationary support pillars via belts attached to both ends of the
20 measurement probe.

7. A biological optical measurement instrument according to claim 4, characterized in that the side of the measurement probe where the probe casings are
25 fitted into the probe holders is covered by a casing.

8. A biological optical measurement instrument

according to claim 4, characterized in that each of the probe holders of the measurement probe is an incomplete cylindrical shape formed by cutting out a part thereof.

5

9. A biological optical measurement instrument according to claim 8, characterized in that the shell plate of the measurement probe is provided with a hole which is used for displacing a possible hair coming between one of the optical fibers and the skin surface of the subject at the outside of each of the probe holder attachment holes and at the side of the cut out portion of each of the probe holders.

15 10. A biological optical measurement instrument according to claim 4, characterized in that the measurement probe is further provided with a compressed air injection means which causes to displace a hair possibly coming between one of the 20 optical fibers and the skin surface of the subject.

11. A biological optical measurement instrument according to claim 4, characterized in that each of the probe casings is provided with a pressure sensor 25 which monitors contacting pressure of the optical fiber caught thereby onto the skin surface of the subject.

12. A biological optical measurement instrument according to claim 4, characterized in that each of the probe casings is provided with a shutter which shields the light beams from the optical fibers caught thereby.

13. A biological optical measurement instrument according to claim 4, characterized in that a spring mechanism is provided between each of the probe 10 holders and the probe casings of the measurement probe and functions to press the optical fiber caught by the probe casing onto the skin surface of the subject.

14. A biological optical measurement instrument which makes use of a measurement probe which irradiates light beams having a plurality of wavelengths at a plurality of positions of a subject via an optical fiber while contacting the optical fiber onto the skin surface thereof and collects light beams passed inside 20 the subject from a plurality of other positions of the subject via another optical fiber while contacting the other optical fiber onto the skin surface thereof and produces a living body passed light beam intensity picture image of the subject based on the light beam 25 passed inside the subject and collected, characterized in that the measurement probe includes first and second measurement probes, and each of the first and

second measurement probes is constituted by a shell plate which includes probe holder attachment holes provided so as to correspond to a predetermined optical fiber arrangement pattern, probe holders which 5 are attached to the respective probe holder attachment holes in the shell plate and probe casings which catch the top end portions of the respective optical fibers and are fitted into the respective probe holders, the first measurement probe is constituted so as to hold 10 rockably the subject at the opposite face thereof from the face where the probe casings are fitted in order to prevent displacement of contact positions between the optical fibers and the subject due to movement of the subject, and the second measurement probe is 15 coupled to the first measurement probe via a fixing belt and is constituted to be held on a second portion of the subject.

15. A biological optical measurement instrument which 20 makes use of a measurement probe which irradiates light beams having a plurality of wavelengths at a plurality of positions of a subject via an optical fiber while contacting the optical fiber onto the skin surface thereof and collects light beams passed inside 25 the subject from a plurality of other positions of the subject via another optical fiber while contacting the other optical fiber onto the skin surface thereof and

produces a living body passed light beam intensity picture image of the subject based on the light beam passed inside the subject and collected, characterized in that the measurement probe is constituted by a
5 shell plate which includes probe holder attachment holes provided so as to correspond to a predetermined optical fiber arrangement pattern, probe holders which are attached to the respective probe holder attachment holes in the shell plate and probe casings which catch
10 the top end portions of the respective optical fibers and are fitted into the respective probe holders as well as the measurement probe is constituted to be held to the body of the subject via more than two sets of belts in order to prevent displacement of contact
15 positions between the optical fibers and the subject due to movement of the subject.

16. A biological optical measurement instrument according to claim 15, characterized in that the
20 measurement probe is further provided with a light shielding mask which protects the subject from the light beam from the optical fibers.

09/937842

410 Rec'd PCT/PID 28 SEP 2001

1

REPLY

Date of Submission: 7. 8. 00

To: Commissioner of the Patent Office
(To: Examiner of the Patent Office ODAKURA Naoto)

1 Identification of the International Application
PCT/JP00/01829

2 Applicants

Name: HITACHI MEDICAL CORPORATION

Address: 1-14, Uchikanda 1-chome, Chiyoda-ku,
Tokyo 101-0047, Japan

Country of Nationality: Japan

Countries of Residence: Japan

3 Agent

Name: (6565) Patent Agent OZAWA Keinosuke

Address: Diamond Plaza Bldg. 6F, 25 Ichibancho,
Chiyoda-ku, Tokyo 102-0082, Japan

4 Date of Notification: 06. 06. 00

5 Subject Matter of Reply: As indicated in the
attachment.

ATTACHMENT

1. A feature of claim 1 invention is, in order to prevent displacement of contacting positions between optical fibers and the subject due to movement of the subject, to constitute so that the measurement probe, more specifically, the support member is held so as to permit rocking of the subject integral with the support member of the measurement probe.

Since the original claim 1 did not define the above point correctly, the above point is clarified in the Amendment submitted on the even date with this Reply.

2. On the other hand, in both biological optical measurement instruments as disclosed, for example, in Figs. 1 and 2 of cited document 1 (JP. 11-330. A) and, for example, in Figs. 8 and 9 of cited document 2 (JP. 9-149903. A), the helmet shaped probe or the optical fiber fixing unit to which the irradiation use and collecting use optical fibers are mounted is fixed to the subject or the head portion of the subject by means of one set of fixing belts or rubber strings, and the feature of claim 1 as explained in the above item 1 is nowhere disclosed and taught.

3. The features of claim 15 invention is that in the

biological optical measurement instrument, for example, as disclosed in Figs. 35, 36, 37 and 38 of the present application, the measurement probe is held firmly to the subject by means of more than two sets of belts so as to prevent displacement of contacting positions between optical fibers and the subject due to movement of the subject.

4. On the other hand, in both biological optical measurement instruments as disclosed, for example, in Figs. 1 and 2 of cited document 1 and, for example, in Figs. 8 and 9 of cited document 2, the helmet shaped probe or the optical fiber fixing unit to which the optical fibers are mounted is fixed to the subject or the head portion of the subject by means of one set of fixing belts or rubber strings as referred to in the above item 2, it is frequently possible to cause displacement of the contacting positions between the optical fibers and the subject even with a slight movement of the head portion of the subject and both cited documents nowhere disclose and taught the feature in claim 15 as has been explained in item 3.

5. Moreover, the feature of claim 2 invention is the provision of a hole, namely a cut-out continuously extending to the outside from the optical fiber attachment hole provided in the optical fiber fixing

member as disclosed, for example, in Figs. 6(a), 7(a), 9(a) and 11(b) of the present application. Through the provision of such cut-out hole, a possible hair coming between one of optical fibers and the skin surface of the subject can be easily displaced by making use of the cut-out hole. Such feature is neither disclosed nor taught in cited documents 1 and 2.

End

答弁書

特許庁長官 殿

特許庁審査官 小田倉 直人 殿

1. 國際出願の表示 PCT/JP00/01829

2. 出願人

名 称 株式会社 日立メディコ

Hitachi Medical Corporation

あて名 〒101-0047 日本国東京都千代田区内神田一丁目
1番14号

1-14, Uchikanda 1-chome, Chiyoda-ku,
Tokyo 101-0047 JAPAN

国 稷 日本国 Japan

住 所 日本国 Japan

3. 代理人

氏 名 (6565) 弁理士 小澤慶之輔

OZAWA Keinosuke

あて名 〒102-0082 日本国東京都千代田区一番町25番地
ダイヤモンドプラザビル6階
Diamond Plaza Bldg. 6F, 25 Ichibancho
Chiyoda-ku, Tokyo 102-0082 JAPAN

4. 通知の日付 06.06.00

5. 答弁の内容 別紙のとおり

1. 本願請求の範囲 1 の発明の特徴は、生体光計測装置において、被検体の動きによる光ファイバと被検体の接触位置のずれを阻止するため、被検体が計測プローブの支持部材と一体となって揺動出来るように、上記の計測プローブ、具体的には上記の支持部材が保持されるように構成されている点である。

なお、出願時の請求の範囲 1 の文言はこの点を正確には規定していなかったので、同日付で提出した手続補正書でこの点を明瞭にした。

2. 一方、引用文献 1 (J P. 11-330. A) の例えは図 1、図 2 および引用文献 2 (J P. 9-149903. A) の例えは図 8、図 9 に開示されている生体光計測装置では、いづれも照射光用および集光用光ファイバを装着したヘルメット状のプローブあるいは光ファイバ固定具は一組の固定ベルトあるいはゴムひもによって被検体あるいは被検者の頭部に固定されており、上記第 1 項で説明したような本願請求の範囲 1 の特徴を何ら開示、教示していない。

3. 本願請求の範囲 15 の発明の特徴は、生体光計測装置において、例えば本願の図 35、図 36、図 37、図 38 に開示しているように、被検体の動きによる光ファイバと被検体の接触位置のずれを阻止するように、計測プローブを 2 組以上のベルトによりしっかりと被検体に保持する点を特徴としている。

4. 一方、引用文献 1 の例えは図 1、図 2 および引用文献 2 の例えは図 8、図 9 に開示されている生体光計測装置では、上の第 2 項で指摘したように、光ファイバを装着したヘルメット状の

プローブあるいは光ファイバ固定具は一組の固定ベルトあるいはゴムひもを使って被検体あるいは被検者の頭部に固定されており、これは被検体頭部の少しの動きで、光ファイバと被検体の接触位置にずれを生じる恐れが多分にあり、上記第3項で説明した本願請求の範囲15の特徴を何ら開示、教示していない。

5. さらに本願請求の範囲2の発明の特徴は、例えば図6(a)、図7(a)、図9(a)、図11(b)に開示しているように、光ファイバ固定部材に設けた光ファイバ取り付け穴から連続して外側に延在する穴を、即ち切り欠きを設けた点である。このような切り欠き穴を設けることによって、光ファイバと被検体皮膚表面間に入り込むことがある毛髪をこの切り欠き穴を利用して簡単に移動できるようにしたものである。このような点は引用文献1および引用文献2のいづれにも全く開示、教示されていない。

以上

1

AMENDMENT

(Amendment under Article 11 of Laws relating to International Application under PCT)

Date of Submission: 7. 8. 00

To: Commissioner of the Patent Office
(To: Examiner of the Patent Office ODAKURA Naoto)

1 Identification of the International Application
PCT/JP00/01829

2 Applicants

Name: HITACHI MEDICAL CORPORATION

Address: 1-14, Uchikanda 1-chome, Chiyoda-ku,
Tokyo 101-0047, Japan

Country of Nationality: Japan

Countries of Residence: Japan

3 Agent

Name: (6565) Patent Agent OZAWA Keinosuke

Address: Diamond Plaza Bldg. 6F, 25 Ichibancho,
Chiyoda-ku, Tokyo 102-0082, Japan

4 Document to be Amended: Claim

5 Item to be Amended: Claim

6 Contents of Amendment: Amend the claim as indicated in the attachment.

手続補正書
(法第11条の規定による補正)

特許庁長官 殿
(特許庁審査官 小田倉 直人 殿)

1. 國際出願の表示 PCT/JPO/01829

2. 出願人

名 称 株式会社 日立メディコ
Hitachi Medical Corporation
あて名 〒101-0047 日本国東京都千代田区内神田一丁目
1番14号
1-14, Uchikanda 1-chome, Chiyoda-ku,
Tokyo 101-0047 JAPAN
国 籍 日本国 Japan
住 所 日本国 Japan

3. 代理人

氏 名 (6565) 弁理士 小澤慶之輔
OZAWA Keinosuke
あて名 〒102-0082 日本国東京都千代田区一番町25番地
ダイヤモンドプラザビル6階
Diamond Plaza Bldg. 6F, 25 Ichibancho
Chiyoda-ku, Tokyo 102-0082 JAPAN

4. 補正対象書類名 請求の範囲

5. 補正対象項目名 請求の範囲

6. 補正の内容

(1) 請求の範囲を別紙のとおりに補正する。

請 求 の 範 囲

1. (補正後) 光源から光ファイバで誘導した複数波長の光を被検体に照射し、前記被検体内を通過した光を複数部位から集光する計測プローブを備え、前記集光した通過光から前記被検体の生体通過光強度画像を生成する生体光計測装置において、

前記計測プローブは、前記光ファイバを所定間隔で固定する光ファイバ固定部材と、該光ファイバ固定部材を支持する支持部材とを備えかつ、前記計測プローブは前記被検体が前記支持部材と一体となって揺動可能10 に保持されていることを特徴とする生体光計測装置。

2. 請求の範囲第1項に記載の生体光計測装置において、

前記光ファイバ固定部材には、前記光ファイバの取り付け穴が設けられ、該取り付け穴から連続して外側に延在する穴を備えたことを特徴と15 する生体光計測装置。

3. 請求の範囲第1項に記載の生体光計測装置において、

所定の音波を出力する音響手段及び／又は所定の映像を表示する映像手段を備えた感覚刺激手段と、該感覚刺激手段からの刺激出力に関連20 する前記被検体の生体通過光強度画像を生成する画像生成手段とを具備することを特徴とする生体光計測装置。

4. 複数周波数の光を光ファイバを介して被検体の複数位置からその皮膚表面に光ファイバを接触して照射し、そして別の光ファイバを介して25 その被検体内を通過した光を被検体の他の複数の位置からその皮膚表面に光ファイバを接触して集光する計測プローブを使って、この集光した

被検体内通過光に基づいて被検体の生体通過光強度画像を生成する生体光計測装置において、

上記計測プローブは所定の光ファイバ配列パターンに対応したプローブホルダ取付け穴を有するシェルプレート、上記シェルプレートのそれ5 ぞれのプローブホルダ取付け穴に取付られたプローブホルダ、および上記それぞれのプローブホルダ中にはめ込まれるそれぞれの光ファイバの先端部を挟持しているプローブケースから構成されると共に、上記計測プローブは、被検体の動きによる光ファイバと被検体の接触位置のずれを阻止するよう、上記プローブケースのはめ込まれる面の反対の面で、10 上記被検体を揺動可能に保持するように構成されていることを特徴とする生体光計測装置。

5. 上記計測プローブは水平方向へも移動可能に構成されていることを特徴とする請求の範囲第4項に記載の生体光計測装置。

15

6. 上記計測プローブはその両端に取り付けられたベルトを介して一対の固定の支柱に支持されていることを特徴とする請求の範囲第4項に記載の生体光計測装置。

20 7. 上記計測プローブのプローブホルダ中にプローブケースがはめ込まれている側はケースによってカバーされていることを特徴とする請求の範囲第4項に記載の生体光計測装置。

25 8. 上記計測プローブのプローブホルダはその一部が切欠かれた不完全円筒状であることを特徴とする請求の範囲第4項に記載の生体光計測装置。

9. 上記計測プローブのシェルプレートにはそれぞれのプローブホルダ取付け穴の外側でかつプローブホルダの切欠部側に光ファイバと被検体皮膚表面間に入り込むことがある毛髪を移動させるために利用される穴が設けられていることを特徴とする請求の範囲第8項に記載の生体光計測装置。

10. 上記計測プローブは更に、光ファイバと被検体皮膚表面間に入り込むことがある毛髪を移動させるための圧縮空気噴き出し手段を備えていることを特徴とする請求の範囲第4項に記載の生体光計測装置。

11. 上記計測プローブのプローブケースにはそれが挟持している光ファイバの被検体皮膚表面への接触圧力を監視する圧力センサが設けられていることを特徴とする請求の範囲第4項に記載の生体光計測装置。

15 12. 上記計測プローブのプローブケースにはそれが挟持している光ファイバからの光を遮光するシャッターが設けられていることを特徴とする請求の範囲第4項に記載の生体光計測装置。

20 13. 上記計測プローブのプローブホルダとプローブケース間にはばね機構が設けられており、プローブケースが挟持している光ファイバを被検体の皮膚表面に押圧するように働いていることを特徴とする請求の範囲第4項に記載の生体光計測装置。

25 14. 複数周波数の光を光ファイバを介して被検体の複数位置からその皮膚表面に光ファイバを接触して照射し、そして別の光ファイバを介し

てその被検体内を通過した光を被検体の他の複数の位置からその皮膚表面に光ファイバを接触して集光する計測プローブを使って、この集光した被検体内通過光に基づいて被検体の生体通過光強度画像を生成する生体光計測装置において、

5 上記計測プローブは第1および第2の計測プローブを有し、それぞれ
は所定の光ファイバ配列パターンに対応したプローブホルダ取付け穴を
有するシェルプレート、上記シェルプレートのそれぞれのプローブホル
ダ取付け穴に取付られたプローブホルダ、および上記それぞれのプロー
ブホルダ中にはめ込まれるそれぞれの光ファイバの先端部を挟持してい
10 るプローブケースから構成されており、上記第1の計測プローブは、被
検体の動きによる光ファイバと被検体の接触位置のずれを阻止するよう、
上記プローブケースのはめ込まれる面の反対の面で、上記被検体を揺動
可能に保持するように構成されており、上記第2の計測プローブは上記
第1の計測プローブと固定ベルトを介して繋がれておりかつ上記被検体
15 の第2の部分に保持されるように構成されていることを特徴とする生体
光計測装置。

15. 複数周波数の光を光ファイバを介して被検体の複数位置からその
皮膚表面に光ファイバを接触して照射し、そして別の光ファイバを介し
20 てその被検体内を通過した光を被検体の他の複数の位置からその皮膚表面に光ファイバを接触して集光する計測プローブを使って、この集光した被検体内通過光に基づいて被検体の生体通過光強度画像を生成する生体光計測装置において、

上記計測プローブは所定の光ファイバ配列パターンに対応したプロー
25 ブホルダ取付け穴を有するシェルプレート、上記シェルプレートのそれ
ぞれのプローブホルダ取付け穴に取付られたプローブホルダ、および上

記それぞれのプローブホルダ中にはめ込まれるそれぞれの光ファイバの先端部を挟持しているプローブケースから構成されると共に、上記計測プローブは、被検体の動きによる光ファイバと被検体の接触位置のずれを阻止するよう、2組以上のベルトにより被検体の体に保持されていることを特徴とする生体光計測装置。

16. 上記計測プローブは更に被検体を光ファイバからの光から保護するための遮光マスクを有することを特徴とする請求の範囲第15項に記載の生体光計測装置。

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

**NOTIFICATION OF TRANSMITTAL
OF COPIES OF TRANSLATION
OF THE INTERNATIONAL PRELIMINARY
EXAMINATION REPORT**

(PCT Rule 72.2)

From the INTERNATIONAL BUREAU

To:

OZAWA, Keinosuke
 Diamond Plaza Building 6F
 25, Ichibancho
 Chiyoda-ku
 Tokyo 102-0082
 JAPON

Date of mailing (day/month/year) 11 May 2001 (11.05.01)	
Applicant's or agent's file reference P065PCT98615	IMPORTANT NOTIFICATION
International application No. PCT/JP00/01829	International filing date (day/month/year) 24 March 2000 (24.03.00)
Applicant HITACHI MEDICAL CORPORATION et al	

1. Transmittal of the translation to the applicant.

The International Bureau transmits herewith a copy of the English translation made by the International Bureau of the international preliminary examination report established by the International Preliminary Examining Authority.

2. Transmittal of the copy of the translation to the elected Offices.

The International Bureau notifies the applicant that copies of that translation have been transmitted to the following elected Offices requiring such translation:

EP,US

The following elected Offices, having waived the requirement for such a transmittal at this time, will receive copies of that translation from the International Bureau only upon their request:

JP

3. Reminder regarding translation into (one of) the official language(s) of the elected Office(s).

The applicant is reminded that, where a translation of the international application must be furnished to an elected Office, that translation must contain a translation of any annexes to the international preliminary examination report.

It is the applicant's responsibility to prepare and furnish such translation directly to each elected Office concerned (Rule 74.1). See Volume II of the PCT Applicant's Guide for further details.

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	Authorized officer Elliott Peretti
Facsimile No. (41-22) 740.14.35	Telephone No. (41-22) 338.83.38

特許協力条約

E P

P C T

国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条)
[PCT18条、PCT規則43、44]

出願人又は代理人 の書類記号	P065PCT98615			今後の手続きについては、国際調査報告の送付通知様式(PCT/ISA/220)及び下記5を参照すること。
国際出願番号 PCT/JP00/01829	国際出願日 (日.月.年)	24.03.00	優先日 (日.月.年)	29.03.99
出願人(氏名又は名称) 株式会社日立メディコ				

国際調査機関が作成したこの国際調査報告を法施行規則第41条(PCT18条)の規定に従い出願人に送付する。
この写しは国際事務局にも送付される。

この国際調査報告は、全部で 2 ページである。 この調査報告に引用された先行技術文献の写しも添付されている。

1. 国際調査報告の基礎
 - a. 言語は、下記に示す場合を除くほか、この国際出願がされたものに基づき国際調査を行った。
 この国際調査機関に提出された国際出願の翻訳文に基づき国際調査を行った。
 - b. この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際調査を行った。
 この国際出願に含まれる書面による配列表
 この国際出願と共に提出されたフレキシブルディスクによる配列表
 出願後に、この国際調査機関に提出された書面による配列表
 出願後に、この国際調査機関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表
 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった。
 書面による配列表に記載した配列とフレキシブルディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。
2. 請求の範囲の一部の調査ができない(第I欄参照)。
3. 発明の単一性が欠如している(第II欄参照)。
4. 発明の名称は
 出願人が提出したものを承認する。
 次に示すように国際調査機関が作成した。

5. 要約は
 出願人が提出したものを承認する。
 第III欄に示されているように、法施行規則第47条(PCT規則38.2(b))の規定により国際調査機関が作成した。出願人は、この国際調査報告の発送の日から1ヶ月以内にこの国際調査機関に意見を提出することができる。
6. 要約書とともに公表される図は、
第 2 図とする。 出願人が示したとおりである。 なし
 - 出願人は図を示さなかった。
 - 本図は発明の特徴を一層よく表している。

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl' A61B 10/00

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl' A61B5/14, A61B10/00

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

日本国実用新案公報	1 9 2 2 — 1 9 9 6 年
日本国公開実用新案公報	1 9 7 1 — 2 0 0 0 年
日本国登録実用新案公報	1 9 9 4 — 2 0 0 0 年
日本国実用新案登録公報	1 9 9 6 — 2 0 0 0 年

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X	J P, 11-330, A (株式会社日立製作所) 6. 1月. 1999 (06. 01. 99) (ファミリーなし)	1, 2, 15 3 4-14, 16
Y		
A		
X	J P, 9-149903, A (株式会社日立製作所) 10. 6月. 1997 (10. 06. 97) (ファミリーなし)	1, 2, 15 3 4-14, 16
Y		
A		
Y	J P, 62-192173, A (ヘリゲ・ゲゼルシャフト・ミット・ペ・シュレンクタ・ バフトウング) 22. 8月. 1987 (22. 08. 87) & U S, 4813427, A	3

 C欄の続きにも文献が列挙されている。 パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの

「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの

「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献(理由を付す)

「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献

「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの

「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの

「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの

「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

23. 05. 00

国際調査報告の発送日

06.06.00

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/JP)

郵便番号 100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官(権限のある職員)

小田倉 直人印

2W 9163

電話番号 03-3581-1101 内線 3290

PCT

世界知的所有権機関
国際事務局
特許協定条約に基づいて公開された国出願

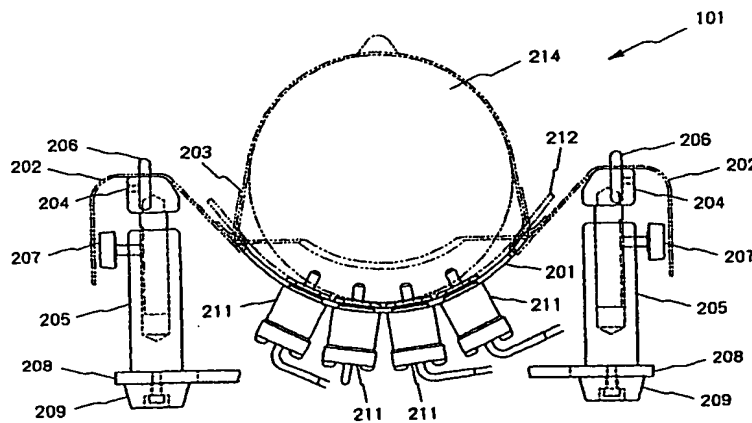


(51) 国際特許分類7 A61B 10/00	A1	(11) 国際公開番号 WO00/57793
		(43) 国際公開日 2000年10月5日(05.10.00)

(21) 国際出願番号 PCT/JP00/01829	藤原倫行(FUJIWARA, Michiyuki)[JP/JP]
(22) 国際出願日 2000年3月24日(24.03.00)	〒277-0045 千葉県柏市東逆井一丁目22番12号 Chiba, (JP)
(30) 優先権データ 特願平11/87173 特願平11/139300	(74) 代理人 弁理士 小澤慶之輔, 外(OZAWA, Keinosuke et al.) 〒102-0082 東京都千代田区一番町25番地 ダイヤモンドプラザビル6階 Tokyo, (JP)
(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について) 株式会社 日立メディコ (HITACHI MEDICAL CORPORATION)[JP/JP] 〒101-0047 東京都千代田区内神田一丁目1番14号 Tokyo, (JP)	(81) 指定国 JP, US, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE)
(72) 発明者 ; および (5) 発明者/出願人 (米国についてのみ) 加賀幹広(KAGA, Mikihiro)[JP/JP] 〒270-1145 千葉県我孫子市高野山340番地 渡辺ハイツ105号 Chiba, (JP) 市川祝善(ICHIKAWA, Noriyoshi)[JP/JP] 〒302-0104 茨城県北相馬郡守谷町久保丘四丁目11番10号 Ibaraki, (JP) 川口文男(KAWAGUCHI, Fumio)[JP/JP] 〒277-0843 千葉県柏市明原三丁目8番3号 グリーンハイム202 Chiba, (JP)	添付公開書類 国際調査報告書

(54) Title: BIOLOGICAL OPTICAL MEASURING INSTRUMENT

(54) 発明の名称 生体光計測装置



(57) Abstract

A biological optical measuring instrument comprising a measuring probe (101) for collecting light from a plurality of portions of a subject (214) transmitted through the subject (214) by means of an optical fiber (108) by guiding light emitted from a light source (102) by an optical fiber (107), and projecting the light to the subject (214) so as to create a living body transmitted light intensity image of the subject (214) from the transmitted and collected light. The measuring probe (101) further comprises optical fiber fixing members (201, 210, 211) for fixing the optical fibers (107, 108) at a predetermined interval and support members (202, 204, 205) for movably supporting the optical fiber fixing members. Thus, it is possible to provide a technique of performing living body optical measurement while the living body lies on its side.

光源(102)から光ファイバ(107)で誘導した複数波長の光を被検体(214)に照射し、前記被検体内を通過した光を複数部位から光ファイバ(108)を介して集光する計測プローブ(101)を備え、前記集光した通過光から前記被検体(214)の生体通過光強度画像を生成する生体光計測装置において、前記計測プローブ(101)は、前記光ファイバ(107、108)を所定間隔で固定する光ファイバ固定部材(201、210、211)と、該光ファイバ固定部材を揺動可能に支持する支持部材(202、204、205)とを備えた。したがつて横臥位での生体光計測を行うことが可能な技術を提供することができる。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

AE	アラブ首長国連邦	DM	ドミニカ	KZ	カザフスタン	RU	ロシア
AG	アンティグア・バーブーダ	DZ	アルジェリア	LC	セントルシア	SD	スードン
AL	アルバニア	EE	エストニア	L1	リヒテンシュタイン	SE	スウェーデン
AM	アルメニア	ES	スペイン	LK	スリ・ランカ	SG	シンガポール
AT	オーストリア	FI	フィンランド	LR	リベリア	SI	スロヴェニア
AU	オーストラリア	FR	フランス	LS	レソト	SK	スロ伐キア
AZ	アゼルバイジャン	GA	ガボン	LT	リトアニア	SL	シエラ・レオネ
BA	ボスニア・ヘルツェゴビナ	GB	英国	LU	ルクセンブルグ	SN	セネガル
BB	バルバドス	GD	グレナダ	LV	ラトヴィア	SZ	スワジランド
BE	ベルギー	GE	グルジア	MA	モロッコ	TD	チャード
BF	ブルギナ・ファソ	GH	ガーナ	MC	モナコ	TG	トーゴ
BG	ブルガリア	GM	ガンビア	MD	モルドヴァ	TJ	タジキスタン
BJ	ベナン	GN	ギニア	MG	マダガスカル	TM	トルクメニスタン
BR	ブラジル	GR	ギリシャ	MK	マケドニア旧ユーゴスラヴィア 共和国	TR	トルコ
BY	ベラルーシ	GW	ギニア・ビサオ	ML	マリ	TT	トリニダッド・トバゴ
CA	カナダ	HR	クロアチア	MN	モンゴル	TZ	タンザニア
CF	中央アフリカ	HU	ハンガリー	MR	モーリタニア	UA	ウクライナ
CG	コンゴ	ID	インドネシア	MW	マラウイ	UG	ウガンダ
CH	スイス	IE	アイルランド	MX	メキシコ	US	米国
CI	コートジボアール	IL	イスラエル	MZ	モザンビーク	UZ	ウズベキスタン
CM	カメルーン	IN	インド	NE	ニジニエール	VN	ベトナム
CN	中国	IS	アイスランド	NL	オランダ	YU	ユーゴースラヴィア
CR	コスタ・リカ	IT	イタリア	NO	ノルウェー	ZA	南アフリカ共和国
CU	キューバ	JP	日本	NZ	ニュージーランド	ZW	ジンバブエ
CY	キプロス	KE	ケニア	PL	ポーランド		
CZ	チェコ	KG	キルギスタン	PT	ポルトガル		
DE	ドイツ	KP	北朝鮮	RO	ルーマニア		
DK	デンマーク	KR	韓国				

明細書

生体光計測装置

技術分野

本発明は、生体光計測装置に関し、特に、新生児及び術中の被検体へ
5 適用して有効な生体光計測装置の計測プローブに関するものである。

背景技術

従来、生体内部を簡便且つ生体に害を与えることなく計測する装置が臨床医学及び脳科学等の分野で切望されていた。この要望に対し、可視から赤
10 外の波長の光を生体に照射し、生体を通過した光を検出することで生体内部を計測する装置が、例えば、特開平9-98972号公報(以下、「文献1」と記す)もしくは特開平9-149903号公報(以下、「文献2」と記す)に記載されていた。

これらの文献に記載の「生体光計測装置」は、異なる変調周波数の光
15 を発生する変調半導体レーザと、発生された光を生体に誘導し異なる位置に照射する照射用光ファイバと、生体を通過した光を集光しフォトダイオードに誘導する検出用光ファイバと、照射用及び検出用光ファイバの先端部分を生体の所定位置に固定する計測プローブと、フォトダイオードから出力される生体通過光強度を表す電気信号(以下、「生体通過光
20 強度信号」と記す)から波長及び照射位置に対応する反射光強度をそれぞれ分離するロックインアンプと、ロックインアンプの出力をデジタル信号に変換するA/D変換器と、A/D変換後の生体通過光強度信号から計測点毎の酸化及び還元ヘモグロビン濃度の相対変化量を計算し、この相対変化量を生体通過光強度画像(トポグラフィ画像)として表示す

る表示装置とから構成されていた。

従来の計測プローブは、照射用光ファイバ及び検出用光ファイバの先端を交互に格子状配列させる光ファイバ固定部材と、この光ファイバ固定部材を生体に固定する固定ベルトとから構成されていた。この光ファイバ固定部材は、例えば、厚さ 3 mm 程度のプラスチックシートの基盤を、ヘルメットあるいはキャップ形状に形成していた。この光ファイバ固定部材にはベルトが取り付けられており、この光ファイバ固定部材を生体に固定していた。

光ファイバ固定部材には、生体に光を照射・検出する複数の位置毎に穴があけられ、この穴に光ファイバフォルダが配置されていた。この光ファイバフォルダは、中空状のホルダ本体、ナットねじ、光ファイバ固定ねじから構成され、このナットねじにより光ファイバ固定部材にホルダ本体が固定して取り付けられていた。このホルダ本体の内部に、照射用光ファイバもしくは検出用光ファイバを挿入し、生体表面に光ファイバを軽く接触させて光ファイバ固定ねじで固定していた。

本発明者達は、前記従来技術を検討した結果、以下の問題点を見いだした。

近年の医療技術の進歩に伴って、早期発見によってかなりの部分が治療可能となっており、特に、新生児の脳障害の早期発見あるいは心臓手術中における脳血栓の監視に最適な検査装置が切望されている。

例えば、脳障害に起因する新生児の言語障害の場合、早い段階で新生児の言語機能に関わる部分が確立してしまうので、この確立前に脳障害を発見し適切な治療を施さないと、一生涯にわたりこの新生児は言語を喋ることができなくなってしまうということが知られていた。このために、新生児の脳障害を早期発見することが可能な検査装置が切望されていた。

また、視覚障害を持って生まれた新生児の場合、新生児自身が視覚障害を自覚することは不可能であり、両親等が視覚障害を発見することが一般的であった。しかしながら、両親が新生児の視覚障害に気付くまでには生後1年程度の時間を要するが多く、早期発見及び早期治療の観点からは問題があった。

この問題を解決する検査装置として、計測中における計測部位の固定が不要であり拘束性が低く、且つ、任意の場所及び環境で計測が可能な生体光計測装置が注目されている。

しかしながら、従来の生体光計測装置は、座位あるいは立位で使用することを前提として開発されており、新生児のように座位あるいは立位を保持することが難しい生体では、頭が動いた時に照射用及び検出用光ファイバと頭皮との接触位置がずれてしまい正確な計測ができないという問題があった。

同様に、心臓手術中に生じた血栓が脳に運ばれ、脳内血管を詰まらせてしまう脳血栓の監視においても、生体の体位は横臥位となるので、照射用及び検出用光ファイバと頭皮との接触位置がずれてしまい計測ができないという問題があった。

さらには、新生児等のように、頭髪が比較的薄い生体に対しては、比較的容易に頭髪を避けて、照射用及び検出用光ファイバと頭皮とを接触させることができたが、頭髪が多く、且つ頭髪の一本一本が硬い成人等の場合には、頭髪を避けることが困難であるという問題があった。

本発明の目的は、横臥位での生体光計測を行うことが可能な生体光計測装置を提供することにある。

本発明の他の目的は、計測プローブ装着時における髪避けを容易にすることが可能な生体光計測装置を提供することにある。

本発明のその他の目的は、被検体に対して所定の刺激を与えつつ生体

光計測を行うことが可能な生体光計測装置を提供することにある。

本発明のその他の目的は、生体光計測に際して診断効率を向上させることが可能な生体光計測装置を提供することにある。

本発明の前記ならびにその他の目的と新規な特徴は、本明細書の記述

5 及び添付図面によって明らかになるであろう。

発明の開示

本願において開示される発明のうち、代表的な特徴の概要を簡単に説明すれば、下記のとおりである。

10 (1) 光源から光ファイバで誘導した複数波長の光を被検体に照射し、前記被検体内を通過した光を複数部位から集光する計測プローブを備え、前記集光した通過光から前記被検体の生体通過光強度画像を生成する生体光計測装置において、前記計測プローブは、前記光ファイバを所定間隔で固定する光ファイバ固定部材と、該光ファイバ固定部材を支持し揺動させる支持部材とを備えた。

(2) 前述した(1)に記載の生体光計測装置において、前記光ファイバ固定部材には、前記光ファイバの取り付け穴が設けられ、該取り付け穴から連続して外周方向に延在する穴を備えた。

20 (3) 前述した(1)に記載の生体光計測装置において、所定の音波を出力する音響手段及び／又は所定の映像を表示する映像手段を備えた感覚刺激手段と、該感覚刺激手段からの刺激出力を出力し前記被検体の生体通過光強度画像を生成する画像生成手段とを具備する。

(4) 前述した(1)に記載の生体光計測装置において、表示装置を備え、前記表示装置に前記生体透過光強度画像を表示させる。

25 (5) 前述した(1)に記載の生体光計測装置において、前記支持部材は、前記光ファイバ固定部をつり下げ支持する手段を備えた。

(6) 前述した(1)に記載の生体光計測装置において、前記支持部材は、前記光ファイバ固定部のつり下げ高さを変更させる手段を備えた。

前述した(1)～(6)の手段によれば、光ファイバを所定間隔で固定する光ファイバ固定部材と、光ファイバ固定部材を揺動可能に支持する支持部材とに分割して計測プローブを構成することによって、光ファイバ固定部材の支持部材への取り付け位置及び高さを調整することによって、被検体の体位が横臥位であった場合であっても、光ファイバの間隔すなわち光ファイバの先端部分と被検体の表皮との接触位置を移動させることなく、生体光計測を行うことができる。このとき、光ファイバ固定部材は、支持部材に対して揺動可能に支持されているので、大人等に比較して常時動いている新生児であっても、正確な生体光計測を行うことができる。

このとき、光ファイバの取り付け穴に連続して形成され、該取り付け穴の半径方向外側に延びる穴を光ファイバ固定部材に設けることによつて、光ファイバ固定部材への光ファイバの装着時に、外周方向に延在する穴から被検体の髪の毛に直接アクセスすること、すなわち、外周方向に延在する穴から被検体の髪の毛を容易に移動させることができるので、光ファイバの先端部分と頭皮とを容易に直接接觸させることができる。すなわち、光ファイバの被検体への接觸作業効率を向上させることができ。従つて、生体光計測装置での診断効率を向上させることができる。

一方、所定の音波を出力する音響手段あるいは所定の映像を表示する映像手段を備えた感覚刺激手段と、前記音響手段あるいは映像手段からの出力に同期したまたは同期しない被検体の生体通過光強度画像を生成する画像生成手段とを備えることによって、感覚刺激手段を新生児に直接取り付けることなく所定の感覚刺激を与えることができると共に、そ

の刺激を与えた時点からの生体光計測を正確に行うことができるので、被検体に対して所定の刺激を与えながらの生体光計測を精度良く行うことができる。

5 図面の簡単な説明

図1は本発明の実施の形態1の生体光計測装置の概略構成を説明するための図である。

図2は本発明の実施の形態1の計測プローブの概略構成を説明するための正面図である。

10 図3は本発明の実施の形態1の計測プローブの概略構成を説明するための上面図である。

図4は本発明の実施の形態1の計測プローブの概略構成を説明するための側面図である。

15 図5は本発明の実施の形態1のプローブホルダ及びプローブケースの概略構成を説明するための縦断側面図である。

図6(a)、(b)、(c)は本発明の実施の形態1のシェルプレートとシリコンゴムシートとの関係を説明するための図である。

図7(a)、(b)、(c)は本発明の実施の形態1の他のシリコンゴムシートの概略構成を説明するための図である。

20 図8は本発明の実施の形態2の生体光計測装置における計測プローブの概略構成を説明するための正面図である。

図9は本発明の実施の形態2の生体光計測装置における計測プローブの概略構成を説明するための上面図である。

25 図10は本発明の実施の形態2の生体光計測装置における計測プローブの概略構成を説明するための側面図である。

図11(a)、(b)は本発明の実施の形態2のプローブホルダ及びブ

ロープケースの概略構成を説明するための図である。

図 1 2 は本発明の実施の形態 3 の生体光計測装置における計測プローブの概略構成を説明するための縦断側面図である。

図 1 3 は本発明の実施の形態 3 の生体光計測装置における計測プローブの概略構成を説明するための上面図である。
5

図 1 4 は本発明の実施の形態 3 の生体光計測装置における計測プローブの概略構成を説明するための側面図である。

図 1 5 は本発明の実施の形態 3 の生体光計測装置における他の計測プローブの概略構成を説明するための図である。

10 図 1 6 は本発明の実施の形態 4 の生体光計測装置の概略構成を説明するための図である。

図 1 7 は本発明の実施の形態 4 の生体光計測装置における刺激装置の概略構成を説明するための図である。

15 図 1 8 は本発明の実施の形態 1, 2 の計測プローブと刺激装置とをあわせて使用するときの動作を説明するための図である。

図 1 9 は本発明の実施の形態 5 の生体光計測装置における計測プローブの概略構成を説明するための図である。

図 2 0 は本発明の実施の形態 6 の生体光計測装置における計測プローブの概略構成を説明するための図である。

20 図 2 1 (a)、(b) は本発明の実施の形態 7 の生体光計測装置における計測プローブで使われるプログケースの概略構成を説明するための図である。

図 2 2 (a)、(b) は本発明の実施の形態 8 の生体光計測装置における計測プローブの概略構成を説明するための図である。

25 図 2 3 (a)、(b) は本発明の実施の形態 9 の生体光計測装置における計測プローブの概略構成を説明するための図である。

図 2 4 (a)、(b) は本発明の実施の形態 1 0 の生体光計測装置における計測プローブの概略構成を説明するための図である。

図 2 5 は本発明の実施の形態 1 1 の生体光計測装置における計測プローブの概略構成を説明するための図である。

5 図 2 6 は本発明の実施の形態 1 2 の生体光計測装置における計測プローブの概略構成を説明するための図である。

図 2 7 (a)、(b) は本発明の実施の形態 1 2 のシェルプレートの詳細構成を説明するための図である。

10 図 2 8 (a)、(b) は本発明の実施の形態 1 2 の生体光計測位置とプローブホルダ位置との関係を説明するための図である。

図 2 9 (a)、(b) は本発明の実施の形態 1 2 の生体光計測位置とプローブホルダ位置との関係を説明するための図である。

図 3 0 (a)、(b) は本発明の実施の形態 1 2 の生体光計測位置とプローブホルダ位置との関係を説明するための図である。

15 図 3 1 (a)、(b) は本発明の実施の形態 1 2 の生体光計測位置とプローブホルダ位置との関係を説明するための図である。

図 3 2 (a)、(b) は本発明の実施の形態 1 2 の他の計測プローブに使われるその他のシェルプレートの構成例を説明するための図である。

20 図 3 3 は本発明の実施の形態 1 2 のその他の計測プローブに使われるその他のシェルプレートの構成例を説明するための図である。

図 3 4 は本発明の実施の形態 1 2 のその他の計測プローブに使われるその他のシェルプレートの構成例を説明するための図である。

図 3 5 は本発明の実施の形態 1 3 の生体光計測装置における計測プローブの概略構成を説明するための図である。

25 図 3 6 は本発明の実施の形態 1 3 の生体光計測装置における他の計測プローブの概略構成を説明するための図である。

図37は本発明の実施の形態13の生体光計測装置におけるその他の計測プローブの概略構成を説明するための図である。

図38は本発明の実施の形態13の生体光計測装置におけるその他の計測プローブの概略構成を説明するための図である。

5 図39は本発明の実施の形態14の髪避け治具の概略構成を説明するための図である。

図40は本発明の実施の形態14の他の髪避け治具の概略構成を説明するための図である。

10 図41は本発明の実施の形態15の生体光計測装置におけるプローブケースの概略構成を説明するための図である。

図42(a)、(b)は本発明の実施の形態16の生体光計測装置における計測プローブに使われるプローブケースおよびプローブホルダの概略構成を説明するための図である。

15 図43は本発明の実施の形態16のプローブケースの縦断側面図である。

図44は本発明の実施の形態17の生体光計測装置における計測プローブに使われるプローブケースの縦断側面図である。

20 図45は本発明の実施の形態18の生体光計測装置における計測プローブに使われるプローブケースの概略構成を説明するための斜視図である。

図46は本発明の実施の形態18のプローブケースの未装着時における構成を説明するための縦断側面図である。

図47は本発明の実施の形態18のプローブケースの装着時における構成を説明するための縦断側面図である。

25 図48(a)、(b)は本発明の実施の形態19の生体光計測装置の計測プローブと共に使われる遮光マスクの概略構成を説明するための図で

ある。

図 4 9 (a)、(b) は本発明の実施の形態 1 9 の遮光マスクと共に使われる計測プローブの概略構成を説明するための図である。

図 5 0 (a)、(b) は本発明の実施の形態 1 9 の遮光マスクと共に使
5 われる他の計測プローブの概略構成を説明するための図である。

図 5 1 は本発明の実施の形態 2 0 の生体光計測装置における刺激装置の概略構成を説明するための図である。

図 5 2 は本発明の実施の形態 2 0 の生体光計測装置における他の刺激装置の概略構成を説明するための図である。

10 図 5 3 は本発明の実施の形態 2 1 の生体光計測装置の概略構成を説明するための図である。

図 5 4 は実施の形態 2 1 の生体光計測装置による表示例を示した図である。

15 図 5 5 (a)、(b) は本発明の実施の形態 2 2 の生体光計測装置における計測プローブの概略構成を説明するための図である。

図 5 6 (a)、(b) は本発明の実施の形態 2 2 の計測プローブの装着状態を説明するための図である。

図 5 7 (a)、(b)、(c) は本発明の実施の形態 2 3 の生体光計測装置における計測プローブの概略構成を説明するための図である。

20 図 5 8 (a)、(b) は本発明の計測プローブで使用される他の支持部材の概略構成を説明するための図である。

発明を実施実施するための最良の形態

以下、本発明について、発明の実施の形態（実施例）とともに図面を
25 参照して詳細に説明する。

なお、発明の実施の形態を説明するための全図において、同一機能を

有するものは同一符号を付け、その繰り返しの説明は省略する。

(実施の形態 1)

図 1 は本発明の実施の形態 1 の生体光計測装置の概略構成を説明するための図であり、101 は計測プローブ、102 は変調半導体レーザ、103 はフォトダイオード、104 はロックインアンプ、105 は A/D 変換器、106 は情報処理装置、107 は照射用光ファイバ、108 は検出用光ファイバを示す。ただし、計測プローブ 101 を除く他の手段及び機構は、周知の手段及び機構を用いる。なお、実施の形態 1 においては、被検体となる新生児の体位を横臥位に保持し、この新生児の頭部の皮膚上から光を照射・検出することによって、大脳内部を画像化する生体光計測装置を、照射と検出（受信）の中間点を計測点として、計測点の数が 24 の場合で示す。

図 2において、本実施の形態 1 の計測プローブ 101 は、例えば、厚さ 2 mm 程度のプラスチックシートを基盤とする。この基盤を凹面状に形成し、凹面側に被検体と接触する照射用及び検出用光ファイバ 107、108 の先端部分が所定位置に配列されるように、これら光ファイバ 107、108 を固定することによって、被検体の頭部形状に沿って照射用及び検出用光ファイバを固定する光ファイバ固定部材であるシェルプレート 201 が構成されている。このシェルプレート 201 の両端部分には、それぞれベルトの一端が配置され、ベルトの他端を支持することによってシェルプレート 201 を前後左右すなわち被検体の体軸方向及び体軸と垂直をなす方向に揺動可能となるように支持する構成となっている。ベルトの他端を支持する方法としては、所定の間隔で二本の支柱を設け、この支柱でベルトの他端を支持することによって、シェルプレート 201 によって測定対象である、例えば、新生児を横臥位にしたと

きの頭部を支えると共に、計測中における頭部の動きに伴う光ファイバと頭皮との接触位置のずれを防止する。すなわち、照射用及び検出用光ファイバ 107, 108 を取り付けたシェルプレート 201 の裏面側となる凸面側が、被検体を横臥位で支持する寝台等に直接接触することのないよう 5 に支持することによって、照射用及び検出用光ファイバ 107, 108 と頭皮との接触位置がずれることを防止する。

本実施の形態 1 の計測プローブ 101 では、シェルプレート 201 に 8 本の照射用光ファイバ 107 と 8 本の検出用光ファイバ 108 とを交互に正方格子状に配置するためのプローブフォルダ 211 が備えられて 10 いる。なお、計測プローブ 101 の詳細構成については、後述する。

また、シェルプレート 201 は、予め複数個の大きさ及び曲率半径のものを用意しておき、検者が測定対象となる新生児の頭部の大きさに応じて適宜選択することによって、比較的個人差が大きい新生児の頭部の大きさに適合した生体光計測を行うことができる。

15 次に、図 1 に基づいて、本実施の形態 1 の生体光計測装置の構成及び動作を説明する。

変調半導体レーザ 102 は、例えば、780 nm 及び 830 nm の二波長の光をそれぞれ照射する二個の半導体レーザを備えた光モジュールが 8 個で構成されている。この各光モジュールには、各半導体レーザを 20 駆動する駆動回路と、該駆動回路にそれぞれ異なる周波数の変調信号を印加し各半導体レーザから放射される光に変調を与える発振器と、それぞれの半導体レーザから放射される 780 nm 及び 830 nm の波長の光を 1 本の光ファイバ（照射用光ファイバ 107）に導入させる光ファイバ結合器とが備えられている。

25 従って、変調半導体レーザ 102 から放射される二波長光を混合した光は、各光モジュールに接続される 8 本の照射用光ファイバ 107 の先

端部分から図示しない被検体である新生児の頭部に照射される。このとき、各照射用光ファイバ 107 は計測プローブ 101 のシェルプレート上に配置されたプローブホルダに固定され、被検体のそれぞれ異なる位置に光を照射する。

5 頭部を通過した光すなわち生体通過光は、シェルプレートに配置されたプローブホルダに固定された 8 本の検出用光ファイバ 108 でそれぞれ集光され、フォトダイオード 103 に誘導される。フォトダイオード 103 に誘導された光は、8 本の各検出用光ファイバ 108 に対応したフォトダイオードで生体通過光強度を表す電気信号である生体通過光強度信号に変換され、ロックインアンプ 104 に出力される。なお、8 本の検出用光ファイバ 108 で誘導された光を電気信号に変換する手段としては、フォトダイオードに限定されることではなく、光電子増倍管等の光電変換素子ならば他のものでもよい。

10 ロックインアンプ 104 に入力された生体通過光強度信号は、各波長及び照射位置に対応する生体通過光強度信号にそれぞれ分離され、A/D 変換器 105 に出力される。A/D 変換器 105 でデジタル変換された各波長及び照射位置毎の生体通過光強度信号は、情報処理装置 106 の内部あるいは外部の図示しない記憶装置に格納される。計測中あるいは計測終了後に、情報処理装置 106 は記憶装置に格納された生体通過光強度信号を使用して、各計測位置の検出信号から求められる酸素化及び脱酸素化ヘモグロビン濃度の相対変化量を演算し、各計測位置におけるヘモグロビン濃度変化の値を演算する。ただし、各計測位置の検出信号から酸素化及び脱酸素化ヘモグロビン濃度の相対変化量を演算する方法について、文献 1 及び文献 2 に記載されているので、詳細な説明は省略する。

20 この後、情報処理装置 106 は、例えば、周知の 3 次スプライン補間

等によって、計測領域におけるヘモグロビン濃度変化の値を演算し、そ
の結果を一ヘルツ様にして表示する。これにより、新生児等の座位で計測を行うことが困難な被検体に対しても、容易に生体光計測を行うことができる。

5 次に、図2に実施の形態1の計測プローブ101の概略構成を説明するための正面図を、図3に実施の形態1の計測プローブ101の概略構成を説明するための上面図を、図4に実施の形態1の計測プローブ101の概略構成を説明するための側面図を示し、以下、図2～4に基づいて、実施の形態1の計測プローブ101の構造及び作用を説明する。ただし、図3及び図4では、説明を簡単にするために、シェルプレート201に取り付けられているプローブケース210の図示を省略している(図5参照)。

図2～4において、201はシェルプレート、202はベルト、203は被検体固定ベルト、204は調整支柱、205は支柱、206はベルト引掛部、207は調整ねじ、208は枕ベース、209はゴム足、211はプローブホルダ、212はシリコンゴムシート、213はケーブルクランプ、214は被検体、215はベルト202に形成された穴、216は髪避け穴(調整穴)を示す。

図2～4から明らかなように、実施の形態1の計測プローブ101は、照射用光ファイバ107及び検出用光ファイバ108の先端部分を被検体214の頭部の所定位置に固定させる光ファイバ固定部材と、該光ファイバ固定部材及び光ファイバ固定部材で支持される被検体214の頭部を懸架支持する支持部材とから構成される。

実施の形態1の光ファイバ固定部材は、シェルプレート201、シェルプレート201を支持部材に懸架するためのベルト202、シェルプレート201を被検体214の頭部に固定する被検体固定ベルト203、

及び被検体 214 の頭部とシェルプレート 201との間に配置されるシリコンゴムシート 212 から構成される。

実施の形態 1 のシェルプレート 201 は、前述したように、例えば厚さ 2 mm 程度のプラスチックシートを基盤とし、この基盤は凹面状に形成されている。これによって、被検体 214 の頭部の重さを支えた場合に、変形が起こらない程度の強度を実現している。シェルプレート 201 には、照射用光ファイバ 107 及び検出用光ファイバ 108 をシェルプレート 201 に固定配置させるためのプローブホルダ 211 が 16 個取り付けられいる。このプローブホルダ 211 の取り付け位置は、図 2 及び図 3 から明らかなように、シェルプレート 201 の表面形状に沿つて格子状配列となっている。なお、実施の形態 1 では、8 本の照射用光ファイバ 107 と 8 本の検出用光ファイバ 108 との合計 16 本の光ファイバを使用するので、16 個のプローブホルダ 211 が取り付けられている。ただし、プローブホルダ 211 の詳細構造については、後述する。

また、生体光計測を行う場合には、照射用及び検出用光ファイバ 107, 108 の先端部分と被検体の皮膚表面である頭皮とを直接接触させる必要がある。すなわち、光ファイバ 107, 108 と頭皮との間に頭髪等が存在した場合には、この頭髪によって照射光あるいは検出光が遮られてしまい、計測精度が大きく低下してしまう、あるいは、計測ができなくなってしまうということが知られている。しかしながら、実施の形態 1 のシェルプレート 201 には、プローブホルダ 211 と共に、髪避け穴 216 が複数個形成されており、この髪避け穴 216 から被検体 214 の頭髪を移動させることができるので、光ファイバ 107, 108 の先端部分と頭皮とを容易に接触させることができる。すなわち、光ファイバ 107, 108 の被検体への接触作業効率を向上させることができる。

できる。従って、実施の形態1の生体光計測装置での診断効率を向上させることができる。

また、この髪避け穴216は、計測中の通気口としても機能するので、計測が長時間に及んだ場合であっても、被検体にかかる負担を低減でき
5 る。

シェルプレート201の両端部には、ベルト202及び被検体固定ベルト203を通すための穴がそれぞれ1個ずつ設けられている。特に、実施の形態1のシェルプレート201では、ベルト202を通すための2つの穴を結ぶ直線が、シェルプレート201の中心あるいは中心付近
10 を通るように、ベルト202を通すための穴が形成されているので、シェルプレート201に被検体の頭部を載せた時の安定性を増すことができるという効果がある。

ベルト202にはその延在方向に沿って複数個の穴215が形成されており、調整支柱204の先端部分に取り付けられたベルト引掛部206に通す穴215を適宜選択することによって、シェルプレート201の揺動量を任意に調整することができる。このとき、被検体214の体軸周りにシェルプレート201を回転させることも可能となるので、被
15 検体214の体位に応じたシェルプレート201の角度調整すなわち傾き調整を行うことも可能となる。さらには、シェルプレート201の高さ
20 調整を行うことが可能となる。ただし、シェルプレート201の高さ調整は、後述する調整支柱204の送り出し量を調整する場合の方がシ
エルプレート201の揺動自由度の調整が容易となる。

被検体固定ベルト203は、比較的弾性が小さい樹脂系の材質で形成されており、これにより計測時間が比較的長時間に及んだ場合であっても、被検体214の頭部が常時締め付けられ続けることによる被検体214の負担を軽減させることが可能となる。ただし、弾性の大きいゴム

等で被検体固定ベルト 203 を形成した場合であっても、締め付けの力が大きくならないように配慮することによって、負担を軽減させることができることはいうまでもない。

シリコンゴムシート 212 は、比較的硬いシェルプレート 201 及び
5 プローブホルダ 211 が直接頭皮に接触することを防止するためのシートであり、クッション材すなわち緩衝材及び滑り止めとして機能する。シリコンゴムシート 212 には、プローブホルダ 211 の取り付け位置に対応する個所に照射用光ファイバ 107 及び検出用光ファイバ 108 を通すためのおよび髪避け穴に対応する図示しない穴が形成されており、
10 これらの穴を通して光ファイバの先端を被検体 214 の頭皮に接触させる構成となっている。

一方、実施の形態 1 の支持部材は、支柱 205、調整支柱 204、ベルト引掛部 206、調整ねじ 207、枕ベース 208、及びゴム足 209 で構成されている。

15 図 2 及び図 3 から明らかなように、枕ベース 208 は、例えば厚さ 5 mm 程度のアルミ板を基盤とし、この基盤をコの字型に形成することによって、計測プローブ 101 を被検体 214 の頭部に配置するときの自由度を確保している。この枕ベース 208 の裏面側には 4 個のゴム足 209 がそれぞれの角に配置されており、このゴム足 209 によって、計測中に実施の形態 1 の計測プローブ 101 が滑ってしまうことを防止すると共に、シェルプレート 201 に振動が伝搬し光ファイバ 107、108 の位置がずれてしまうことを防止している。

枕ベース 208 の対向する 2 つの辺には、それぞれ表面側に支柱 205 が上面方向に向かって取り付けられている。この支柱 205 には、その延在方向に沿って円筒形の穴が形成されると共に、支柱 205 の側面から中心に向かって調整ねじ 207 が配置されている。

調整支柱 204 の一端は、支柱 205 に形成された円筒形の穴に嵌合する円柱状に形成され、その側面には複数個の溝が形成されている。すなわち、実施の形態 1 の支持部材では、支柱 205 からの調整支柱 204 の送り出し量を調整し、調整ねじ 207 を溝に嵌合させることによつ
5 て、シェルプレート 201 の高さを任意に調整することができると共に、
シェルプレート 201 の傾きを調整することができる。ただし、前述す
るよう、シェルプレート 201 の傾きは、ベルト 202 に形成された
穴 215 の選択によつても可能である。

一方、調整支柱 204 の他端は少なくともベルト 202 が当たる全て
10 の角が面取りされた直方体状に形成されており、その頂上部すなわち端
部には、先端部分が曲面状に形成された円筒形のベルト引掛部 206 が
取り付けられている。このように、実施の形態 1 では、調整支柱 204
の他端であるベルト 202 が取り付けられる側の角を面取りすることに
よつて、ベルト 202 の摩耗を防止している。ただし、ベルト引掛部 2
15 06 の直径は、ベルト 202 に形成された穴 215 の直径よりも小さく
形成され、前述するよう、ベルト 202 に形成された複数個の穴 21
5 を適宜選択し調整することができる。

このように、実施の形態 1 の支持部材では、支柱 205 及び調整支柱
204 によつて、シェルプレート 201 を空中に宙釣りさせるための高
20 さを確保している。

また、実施の形態 1 の支持部材には、照射用光ファイバ 107 及び検
出用光ファイバ 108 を束ねるための周知のケーブルクランプ 213 が
配置されている。このケーブルクランプ 213 は、シェルプレート 20
1 の移動が比較的少ない方向であるベルト 202 の取り付け方向に光フ
25 ァイバ 107, 108 を束ねるために、枕ベース 208 の短手方向の表
面側に配置され、光ファイバ 107, 108 に不要な力が加わることを

防止している。

図5は実施の形態1のプローブホルダ211及びプローブケースの概略構成を説明するための縦断側面図であり、210はプローブケース、501はバネ機構、502はケース押さえねじを示す。

図5から明らかなように、プローブケース210は円筒状に形成されており、一方の側面は先端に近づくに従って徐々にその直径が細くなるように形成されている。また、各プローブケース210の内周部には、周知のバネ機構501が内蔵されており、このバネ機構501の可動側に光ファイバが固定されている。このとき、光ファイバを固定しているバネ機構の可動側は、光ファイバの先端部分をプローブケース210の徐々に細くなっている側すなわち被検体214に接触される側に押し出す向きとなっている。

従って、実施の形態1の計測プローブ101では、プローブホルダ211にプローブケース210を装着した状態でシェルプレート201を被検体214の頭部に押し当てながら上下左右に移動させることによって、頭皮と光ファイバ107、108の先端部分との間に挟まれている頭髪を容易に避けることができる。すなわち、頭皮と光ファイバの先端部分との間に挟まれている頭髪が、シェルプレート201の移動に伴って一旦はずれてしまうと、バネ機構501による押し出し力によって、光ファイバ107、108が再び頭髪の上に乗り上げてしまうことを防止できるので、光ファイバ107、108の先端部分を頭皮に容易に接觸させることができる。

一方、プローブホルダ211も円筒状に形成されており、一端がシェルプレート201に固定されており、他端にはプローブケース210をプローブホルダ211内に挿入させておくためのケース押さえねじ502が配置されている。

なお、実施の形態1においては、ベルト引掛部206の延在方向を支柱205の延在方向と一致させる構成としたが、後述する実施の形態2におけるベルト引掛部206と同様に、先端部分をL字型に曲げることによって、ベルト202が容易にはずれてしまうことを防止できる。

5 また、実施の形態1においては、例えば、図6(a)(b)に示すように、シェルプレート201に配したプローブホルダ211の位置に穴を設けたシリコンゴムシート212を、図6(c)に示すように、被検体214とシェルプレート201との間に配置する構成としたが、これに限定されることはなく、図7(a)(b)に示すように、プローブホルダ211の裏面側形状と同じC字型に形成したシリコンゴム5801を、図7(c)に示すように、プローブホルダ211の裏面側に固定した構成でもよいことはいうまでもない。また、シリコンゴム5801及びシリコンゴムシート212には、スポンジ等の弾性があり、滑り止め効果のあるものであれば、他の介在物でもよいことはいうまでもない。

10 15 なお、図6(a)、7(a)に示すようにプローブホルダ211の一部を切り欠いて不完全円筒状に形成することによってプローブホルダ211の固定用穴に直接アクセスできるので、特別に髪避け穴を設けなくても頭皮と光ファイバ間に入り込んだ毛髪をこの部分から移動させることができる。

20

(実施の形態2)

図8は本発明の実施の形態2の生体光計測装置における計測プローブ101の概略構成を説明するための正面図であり、図9は本発明の実施の形態2の生体光計測装置における計測プローブ101の概略構成を説明するための上面図であり、図10は本発明の実施の形態2の生体光計測装置における計測プローブ101の概略構成を説明するための側面図

である。ただし、以下の説明では、実施の形態1の生体光計測装置と構成が異なる計測プローブ101部分についてのみ説明する。

図8～10において、601は第一の枕ベース、602は第二の枕ベース、603はゴムプレート、604は鏡、605は第一のシリコンゴムプレート、606は第二のシリコンゴムプレート、607は第一のシェルプレート、608は第二のシェルプレート、609は第一の固定ベルト、610は第二の固定ベルト、611はプローブケース、612はプローブホルダ、613はシェルプレート置き台、614は髪避け穴を示す。

10 実施の形態2の光ファイバ固定部材は、第一のシリコンゴムプレート605、第二のシリコンゴムプレート606、第一のシェルプレート607、第二のシェルプレート608、第一の固定ベルト609、第二の固定ベルト610及びベルト202から構成される。

15 第一のシェルプレート607及び第二のシェルプレート608は、実施の形態1のシェルプレート201と同様に、例えば厚さ3mm程度のプラスチックシートを基盤とし、この基盤は凹面状に形成されている。これによって、図示しない被検体の頭部の重さを支えた場合に、変形が起こらない程度の強度を実現している。

20 実施の形態1のシェルプレート201と同様に、第一のシェルプレート607及び第二のシェルプレート608には、照射用光ファイバ107及び検出用光ファイバ108を第一のシェルプレート607及び第二のシェルプレート608に固定配置させるためのプローブホルダ612がそれぞれ8個ずつ取り付けられている。これらのプローブホルダ612の取り付け位置は、実施の形態1と同様に、第一のシェルプレート607及び第二のシェルプレート608の表面形状に沿って格子状配列位置となっている。なお、実施の形態2の生体光計測装置でも、8本の照

射用光ファイバ 107 と 8 本の検出用光ファイバ 108 との合計 16 本の光ファイバを使用するので、それぞれのシェルプレート 607, 608 に 8 個ずつのプローブホルダ 612 が取り付けられている。ただし、実施の形態 2 のプローブホルダ 612 の詳細構造については、後述する。

5 第一のシェルプレート 607 には、プローブホルダ 612 から伸びた髪避け穴 614 が形成されており、この髪避け穴 614 から図示しない被検体の頭髪を移動させることによって、第一のシェルプレート 607 に取り付けられた照射用及び検出用光ファイバ 107, 108 の先端部分を被検体の頭皮へ直接接触させるための作業効率を向上させることができる。従って、実施の形態 2 の生体光計測装置を使用した時の診断効率を向上させることができる。また、この髪避け穴 614 は、実施の形態 1 の髪避け穴 216 と同様に、計測中の通気口としても機能するので、計測が長時間に及んだ場合であっても、被検体にかかる負担を低減できる。実施の形態 2 では、図示しない被検体の後頭部すなわち下面側は第一のシェルプレート 607 上に配置されるので、作業性が低下する第一のシェルプレート 607 にのみ髪避け穴 614 を設けた構成とした。しかしながら、髪避け穴 614 を第二のシェルプレート 608 に設けてよいことはいうまでもない。

第一のシェルプレート 607 の両端部には、ベルト 202、第一の固定ベルト 609 及び第二の固定ベルト 610 を通すための穴がそれぞれ 1 個ずつ設けられている。一方、第二のシェルプレート 608 の両端部には、第一の固定ベルト 609 及び第二の固定ベルト 610 を通すための穴がそれぞれ 1 個ずつ設けられている。実施の形態 2 においても、実施の形態 1 と同様に、被検体の頭部を支持することとなる第一のシェルプレート 607 の中心あるいは中心付近を通るようにベルト 202 を通すための穴が形成されている。

また、実施の形態2においても、ベルト202にはその延在方向に沿って複数個の穴215が形成されており、調整支柱204の先端部分に取り付けられたベルト引掛部206に通す穴215を適宜選択することによって、第一のシェルプレート607の揺動量を任意に調整すること 5 ができる。このとき、被検体の体軸周りに第一のシェルプレート607を回転させることも可能となるので、被検体の体位に応じた第一のシェルプレート607の傾き調整を行うことも可能となる。さらには、第一のシェルプレート607の高さ調整を行うことが可能となる。ただし、第一のシェルプレート607の高さ調整は、実施の形態1と同様に、調整支柱204の送り出し量を調整することによって行った方が第一のシェルプレート607の揺動自由度の調整が容易となる。

第一の固定ベルト609及び第二の固定ベルト610は、実施の形態1の被検体固定ベルト203と同様に、比較的弾性が小さい樹脂系の材質で形成されており、これにより計測時間が比較的長時間に及んだ場合 15 であっても、被検体の頭部が常時締め付けられ続けることによる被検体の負担を軽減させることができることが可能となる。ただし、弾性の大きいゴム等で第一の固定ベルト609及び第二の固定ベルト610を形成した場合であっても、締め付けの力が大きくならないように配慮することによって、負担を軽減させることができることはいうまでもない。

この第一及び第二の固定ベルト609, 610によって、第一及び第二のシェルプレート607, 608は、図示しない被検体に固定されるので、被検体が動いた場合であっても、照射用及び検出用光ファイバ107, 108の先端位置と頭皮との接触位置が簡単にずれてしまうことを防止できる。特に、実施の形態2では、第一及び第二の固定ベルト609, 610という二本の固定ベルトで、第一及び第二のシェルプレート607, 608を固定しているので、より接触位置のずれが生じ難い

という効果がある。

第一のシリコンゴムプレート 605 は、比較的弾性が小さいために硬い第一及び第二の固定ベルト 609, 610 が被検体の耳等に当たるのを防止するためのプレートであり、両端部分に第一及び第二の固定ベルト 609, 610 を通すための穴が形成されている。

第二のシリコンゴムプレート 606 は、実施の形態 1 のシリコンゴムシート 212 と同様に、比較的硬い第一のシェルプレート 607 及びプローブホルダ 612 が直接頭皮に接触することを防止するためのプレートであり、クッション材すなわち緩衝材及び滑り止めとして機能する。

第二のシリコンゴムプレート 606 には、プローブホルダ 612 の位置に対応する個所に照射用光ファイバ 107 及び検出用光ファイバ 108 を通すための図示しない穴が形成されており、この穴を通して光ファイバの先端を被検体の頭皮に接触させる構成となっている。

このように、実施の形態 2 の計測プローブ 101 を用いた生体光計測では、第一のシェルプレート 607 に配置された検出用光ファイバ 108 で集光された生体を通過した光から得られた計測領域におけるヘモグロビン濃度変化値の二次元画像からは後頭部に関係する機能を計測することができる。一方、第二のシェルプレート 608 に配置された検出用光ファイバ 108 で集光された生体を通過した光から得られた計測領域におけるヘモグロビン濃度変化値の二次元画像からは前頭部に関係する機能を計測することができる。従って、実施の形態 2 の計測プローブ 101 を用いた生体光計測装置では、例えば、手術中（特に、心臓手術）にできた血栓が脳内に運ばれ、脳内の血管を詰まらせてしまうような、広い範囲での脳の状態を監視する場合に適している。

一方、実施の形態 2 の支持部材は、実施の形態 1 の支柱 205、調整支柱 204、ベルト引掛け部 206 及び調整ねじ 207 に加え、第一の枕

ベース 601、第二の枕ベース 602、ゴムプレート 603、鏡 604、及びシェルプレート置き台 613 で構成されている。

図 8 及び図 9 並びに図 10 から明らかなように、第一の枕ベース 601 は、実施の形態 1 の枕ベース 208 と同様に、例えば厚さ 5 mm 程度のアルミ板を基盤とし、この基盤をコの字型に形成することによって、計測プローブ 101 を被検体の頭部に配置するときの自由度を確保している。

第二の枕ベース 602 は、例えば厚さ 3 mm 程度のアルミ板を基盤とし、この基盤を長方形に形成することによって、第一の枕ベース 601 及び鏡 604 を当該第二の枕ベース 602 の上面側に配置する領域を確保している。第二の枕ベース 602 の裏面側には、第一の枕ベース 601 に沿って、3 個のゴムプレート 603 が配置されており、実施の形態 1 のゴム足 209 と同様に、計測中に実施の形態 2 の計測プローブ 101 が滑ってしまうことを防止すると共に、第一のシェルプレート 607 に振動が伝搬し光ファイバ 107, 108 の位置がずれてしまうことを防止している。

図 8 及び図 10 から明らかなように、第一の枕ベース 601 の上面には、計測プローブ 101 の不使用時等に第二のシェルプレート 608 を一時的に保管しておくためのシェルプレート置き台 613 が配置されている。このシェルプレート置き台 613 は、第一の枕ベース 601 の上面から上面方向に延在された柱状体を、ほぼ第一のシェルプレート 607 と平行となる方向に曲げた後に、その先端部分を再び上面方向に曲げた形状の柱状体を第一の枕ベース 601 と平行に併設した構成となっている。

第二の枕ベース 602 の上面に配置された鏡 604 は、第一のシェルプレート 607 に被検体の頭部を搭載した状態で髪避けを行う際の確認

用であり、確実に頭皮に光ファイバの先端を接触させることが可能となると共に、その作業効率を向上させることができる。

図11(a)、(b)は実施の形態2のプローブホルダ612及びプローブケース611の概略構成を説明するための図であり、特に、図11
5 (a)は実施の形態2のプローブホルダ612及びプローブケース61
1の縦断側面図を、図11(b)は実施の形態2のプローブホルダ61
2及びプローブケース611の正面図を示す。

図11(a)において、901はバネ機構、902は第一のケース押
さえねじ、903は第二のケース押さえねじを示す。

図11(a)から明らかなように、実施の形態2のプローブケース6
11は円筒状に形成されており、一方の側面は先端に近づくに従って
徐々にその直径が細くなるように形成されている。また、プローブケー
ス611の内周部には、周知のバネ機構901が内蔵されており、この
バネ機構901の一端はプローブケース611本体に固定されており、
15 他端は光ファイバを挟持する可動部に固定されている。ただし、光ファ
イバを挟持する可動部は、光ファイバの先端部分がプローブケース61
1の徐々に細く形成されている側、すなわち被検体214に接触される
側に押し出されるような向きとなっている。従って、プローブケース6
11をプローブホルダ612に取り付けた状態では、実施の形態1と同
様に、第一及び第二のシェルプレート607、608の凹面側に光ファ
イバが押し出されるような力が常時かかることとなる。
20

また、実施の形態2のプローブケース611には、外周面の対向する
位置に溝が設けられており、プローブホルダ612に配置された第一及
び第二のケース押さえねじ902、903の先端部分が外周面に形成さ
れた溝に挿入されるように構成されている。
25

一方、実施の形態2のプローブホルダ612は円筒状の一部に切り欠

きが形成されており、この切り欠き部分が第一のシェルプレート 607 の切り欠きに一致するように固定されている。また、プローブホルダ 612 には、前述するように、外周面の対向する位置に第一及び第二のケース押さえねじ 902, 903 が配置されている。この第一及び第二の 5 ケース押さえねじ 902, 903 は、その先端部分がプローブホルダ 612 の内周面から突出するような長さで形成されており、その先端部分がプローブケース 611 の外周面の溝に挿入されることによって、プローブケース 611 をプローブホルダ 612 内に保持させておく構成となっている。

10 また、実施の形態 2 では、プローブホルダ 612 の内周面の直径よりもプローブケース 611 の外周面の直径が小さく構成されているので、第一及び第二のケース押さえねじ 902, 903 の先端部分が挿入された位置を支点として、プローブケース 611 の先端部分すなわち光ファイバの先端部分が、第一及び第二のケース押さえねじ 902, 903 を 15 結ぶ直線と直交した方向に移動可能に支持される。従って実施の形態 2 では、第一の及び第二のシェルプレート 607, 608 を被検体に装着した後に、該シェルプレート 607, 608 に設けた切り欠き方向へ頭髪を移動することが可能であることに加え、第一の及び第二のシェルプレート 607, 608 に配置されるプローブホルダ 612 にプローブケース 611 すなわち光ファイバを装着した後に、プローブケース 611 を、支点を中心としてスwingさせることができる。すなわち、実施の形態 2 では、第一及び第二のケース押さえねじ 902, 903 を結ぶ直線と直交する方向に、照射用及び検出用光ファイバ 107, 108 の先端部分をスwingさせることができるとなる。従って、新生児等に比較して頭髪が多い被検体であっても、頭皮と光ファイバ 107, 108 との間に挟まれている頭髪を容易に避けることができる。その結果、被

検体の頭皮の所定位置に照射用及び検出用光ファイバ107, 108の先端部分を直接接触させるための作業効率を向上させることができる。よって、実施の形態2の生体光計測装置による被検体の診断効率を向上させることができる。

5 なお、切り欠きとプローブケース611のスwing方向は、任意の方向でよいが、90°に設定することが最も望ましいことはいうまでもない。

(実施の形態3)

10 図12は本発明の実施の形態3の生体光計測装置における計測プローブ101の概略構成を説明するための縦断側面図であり、図13は実施の形態3の生体光計測装置における計測プローブ101の概略構成を説明するための上面図であり、図14は実施の形態3の生体光計測装置における計測プローブ101の概略構成を説明するための側面図である。

15 ただし、以下の説明では、実施の形態1の生体光計測装置と構成が異なる計測プローブ101部分についてのみ説明する。また、説明を簡単にするための、照射用光ファイバ107及び検出用光ファイバ108がそれぞれ2本ずつの場合について説明する。

16 図12～14において、1001はケース、1002はプローブホルダ、1003はプローブケース、1004はケース押さえねじを示す。

17 図12～14から明らかなように、実施の形態3の計測プローブ101は、プローブホルダ1002及びプローブケース1003をケース1001に納めることによって、図示しない被検体が横臥位で計測を行う場合であっても、プローブケース1003及び照射用及び検出用光ファイバ107, 108に不要な力がかからないような構造となっている。

18 ケース1001の上面は、実施の形態1のシェルプレート201と同

様に、凹面状に形成されており、この上面にプローブホルダ 1002 が配置されている。

このように、ケース 1001 の上面から照射用及び検出用光ファイバ 107, 108 の先端部分を突出させることによって、横臥位における
5 図示しない被検体の頭部を支持すると共に、頭皮と光ファイバ 107, 108 の接触位置を容易に決定することができる。

ただし、実施の形態 3 では、プローブホルダ 1002 を配置したケー
ス 1001 の上面と対向する面を平面としたがこれに限定されることは
なく、図 15 に示すように、ケース 1001 の上面と対向する面を曲面
10 状あるいは半円筒状に形成することによって、図示しない被検体の頭部
の動きにあわせてケース 1001 本体すなわち照射用及び検出用光ファ
イバ 107, 108 の先端部分を動かすことができるので、被検体の頭
部の動きによる検出位置のずれを防止することができる。このとき、ケ
ース 1001 の上面であるシェルプレート 2001 部分に、実施の形態
15 3 の計測プローブ 101 を被検体に固定するためのベルトである第一及
び第二の被検体固定ベルト 2002, 2003 を設けることによって、
被検体 214 に対する計測プローブ 101 の追従性をさらに向上させる
ことができる。また、シェルプレート 200
20 1 部分を比較的柔らかい材質で形成することによって、特に、実施の形
態 3 の計測プローブ 101 を乳幼児に生体光計測に使用した場合の違和
感を大きく低減させることができる。さらには、実施の形態 3 の計測プローブ 101 を乳児に使用した場合には、乳児の主な動きである体軸を
中心とした動きに計測プローブ 101 を容易に追従させることができ
る
25 ので、被検体の頭部の動きによる検出位置のずれを防止できる。

(実施の形態4)

図16は本発明の実施の形態4の生体光計測装置の概略構成を説明するための図であり、1301は刺激装置を示す。ただし、以下の説明では、実施の形態1の生体光計測装置と構成が異なる、刺激装置1301の構成及び動作についてのみ説明する。

実施の形態4の生体光計測装置は、例えば、実施の形態1の情報処理装置106からの制御信号である映像信号及び音声信号に基づいて、所定の表示出力及び音声出力を行う刺激装置1301を有している。従って、図示しない被検体に与える映像刺激及び音声刺激を与えながら、脳の活動状況を計測することができるので、より正確な計測が可能となる。なお、被検体に与える映像刺激及び音声刺激は、計測に同期させて与えても良く、この場合には、刺激を与えてから反応が検出されるまでの計測精度を高めた計測ができる。ただし、映像刺激としては、一般的なフラッシュの他にも、種々の画像を表示させることができる。

図17は実施の形態4の生体光計測装置における刺激装置の概略構成を説明するための図であり、1401は表示部、1402はスピーカ、1403はフレキシブルチューブ、1404はスタンドを示す。

表示部1401は、例えば周知の液晶表示装置で構成され、この液晶表示装置の下部に音声を出力する周知のスピーカ1402が配置されている。この表示部1401は、フレキシブルチューブ1403を介してスタンド1404に取り付けられている。従って、例えば、図18に示すように、実施の形態1、2の計測プローブ101と共に、被検体の頭部に容易に刺激を与えることが可能となるので、例えば、従来では不可能であった新生児等に対する計測を行うこともできる。

この場合、実施の形態4の刺激装置1301では、フレキシブルチューブ1403を介して表示部1401とスタンド1404とが接続され

ているので、図示しない被検体に対する表示部 1401 の位置及び角度等を容易に変更することが可能である。従って、被検体の頭部の大きさや計測姿勢を種々に変更して計測を行う場合であっても、表示部 1401 を被検体に対して最適に設定できる。

5 この場合には、前述するように、新生児に与える刺激とその刺激によって得られる脳活動とを同期して計測することが可能となるので、診断効率を向上させることができる。

なお、実施の形態 4 では、光の刺激と音の刺激とを与えるのみであるが、これに限定されることはなく、予め臭いの基となる香料を複数種類用意しておき、その香料を情報処理装置 106 からの指示に基づいて混合し、表示部 1401 の前面から放出することによって、臭覚に対する刺激の同期計測を行うこともできる。また、予め味の基となる溶液を複数種類用意しておき、その溶液を情報処理装置 106 からの指示に基づいて混合し、表示部 1401 の前面に設けたチューブ等を介して被検体に与えることによって、味覚に対する刺激の同期計測を行うこともできる。

また、実施の形態 4 では、光刺激の発生手段である表示部 1401 に液晶表示装置を用いることとしたが、これに限定されることはなく、例えば、周知の電球、ストロボ装置、プロジェクタ装置、あるいは液晶表示装置に用いられるバックライト装置等を用いてもよいことはいうまでもない。特に、被検体として乳幼児等を計測する場合には、表示部 1401 を注視させることが困難となるので、比較的高容量の発光が可能な電球、ストロボ装置あるいはプロジェクタ装置が適している。

さらには、実施の形態 4 では、フレキシブルチューブ 1403 の一端にスタンド 1404 を配置する構成としたが、これに限定されることはなく、例えば、フレキシブルチューブ 1403 の一端に周知のクランプ

を配置することによって、被検体 214 を設定した寝台や該寝台に配置される手すり等に容易に取り付けることができるので、被検体に最も適した位置に表示部 1401 を配置することができるという効果がある。

5 (実施の形態 5)

図 19 は本発明の実施の形態 5 の生体光計測装置における計測プローブ 101 の一部の概略構成を説明するための図であり、1601 はガイドレール、1602 はベルトを示す。ただし、以下の説明では、実施の形態 1 の計測プローブ 101 と構成が異なる、調整支柱 204 の構成についてのみ説明する。

図 19 に示すように、実施の形態 5 の計測プローブ 101 は調整支柱 204 の他端に枕ベース 208 と平行に形成されたガイドレール 1601 が配置されている。また、このガイドレール 1601 は、実施の形態 5 の計測プローブ 101 を図示しない被検体 214 に設定したときに、15 その延在方向が被検体 214 の体軸方向と平行となるように形成されている。具体的には、コの字型に形成された枕ベース 208 の中で、支柱 205 が形成されている二辺に平行にガイドレール 1601 が形成されている。

ガイドレール 1601 には、その延在方向に移動可能な図示しないベルト引掛部が形成されている。ベルト 1602 に形成された穴 215 には、該ベルト引掛部が掛けられる。

実施の形態 1 と同様に、ベルト 1602 の一端には図示しないシェルプレート 201 が配置されており、他端には複数個の穴 215 が形成されている。従って、実施の形態 5 の計測プローブ 101 においても、ベルト 1602 の他端を支持することによって、シェルプレート 201 を前後左右すなわち被検体の体軸方向及び体軸と垂直をなす方向に揺動可

能となるように支持する構成となっている。特に、実施の形態 5 の計測プローブ 101 では、被検体 214 の頭部を支えるシェルプレート 201 を両側から吊っているベルト 1602 が体軸方向に移動可能に支持されているので、特に被検体 214 の前後方向への移動に伴う光ファイバと頭皮との接触位置のずれを防止することができる。
5

(実施の形態 6)

図 20 は本発明の実施の形態 6 の生体光計測装置における計測プローブ 101 の概略構成を説明するための図であり、1701 は第二の被検体固定ベルトを示す。ただし、以下の説明では、実施の形態 1 の計測プローブ 101 と構成が異なる、被検体固定ベルト 1701 の構成についてのみ説明する。
10

図 20 に示すように、実施の形態 6 の計測プローブ 101 では、実施の形態 1 の被検体固定ベルト 203 と同じように、比較的弾性が小さい樹脂系の材質で形成された第二の被検体固定ベルト 1701 が配置されている。
15

特に、実施の形態 6 では、シェルプレート 201 の両端部に配置されたベルト 202 を通すための穴に対して、一方の側には被検体固定ベルト 203 を通すための穴が形成されており、他方の側には第二の被検体固定ベルト 1701 を通すための穴が形成されている。このように、実施の形態 6 の計測プローブ 101 では、例えば、被検体固定ベルト 203 を被検体 214 の額側に通し、第二の被検体固定ベルト 1701 を被検体 214 の顎の部分に通すことによって、2 個所でシェルプレート 201 を被検体 214 に固定することができる。
20

25 その結果、被検体 214 の揺動に伴うシェルプレート 201 のずれに起因する光ファイバと頭皮との接触位置のずれを防止することができる。

(実施の形態 7)

図 21 (a)、(b) は本発明の実施の形態 7 の生体光計測装置における計測プローブ 101 の概略構成を説明するための図であり、特に、図 5 21 (a) は実施の形態 1 のプローブケース 210 のバリエイション概略構成を説明するための図であり、図 21 (b) は実施の形態 7 のプローブケースとプローブホルダとの概略構成を説明するための図である。ただし、以下の説明では、実施の形態 1 の計測プローブ 101 と構成が異なる、プローブケースとプローブホルダとの構成についてのみ説明す 10 る。

図 21 (a) から明らかなように、実施の形態 1 のプローブケース 210 のバリエーションでは、照射用あるいは検出用光ファイバ 107, 108 の取り出し位置に、例えば、ステンレスで形成されたサスパイプ 1801 が配置されている。このサスパイプ 1801 は、例えば 90 度 15 に曲げられており、サスパイプ 1801 内に照射用あるいは検出用光ファイバ 107, 108 を通す構成となっている。このように、サスパイプ 1801 で光ファイバ 107, 108 を覆う構成とすることによって、実施の形態 1 のプローブケース 210 のバリエーションでは、計測プローブ 101 を図示しない被検体 214 の後頭部に配置した場合に、照射 20 用及び検出用光ファイバ 107, 108 が極端に変形されてしまうことによる破損を防止している。

一方、図 21 (b) に示す実施の形態 7 では、検出用あるいは照射用光ファイバ 107, 108 の先端部分に、周知のプリズム 1803 が配置されている。該プリズム 1803 は、一方の入出射面と他方の入出射面とが 90 度をなすように形成されており、他方の入出射面に照射用あるいは検出用光ファイバ 107, 108 の端部が配置されている。該プリ

リズム 1803 の一方の入出射面は、被検体 214 の表面に接触するよう配置されている。すなわち、プリズム 1803 の一方の入出射面の側は、実施の形態 7 のプローブホルダ 1802 に保持される。従って、実施の形態 7 ではプローブケースの高さ H2 を実施の形態 1 のプローブ
5 ケースおよびそのバリエーションの高さ H1 よりも小さくすることができる。その結果、実施の形態 7 の計測プローブ 101 では、計測中における計測プローブ 101 の高さを低くすることが可能となるので、計測プローブ 101 を被検体 214 の後頭部に設置した場合には、被検体 214 にかかる負荷を低減させることができるとなる。
10 なお、プリズム 1803 の一方の入出射面と他方の入出射面とのなす角度は 90 度に限定されることはなく、任意の角度で形成してよいことはいうまでもない。

(実施の形態 8)

図 22 (a)、(b) は本発明の実施の形態 8 の生体光計測装置における計測プローブ 101 の概略構成を説明するための図であり、特に、図
15 22 (a) は実施の形態 8 の計測プローブ 101 の斜視図であり、図 22 (b) は実施の形態 8 の計測プローブ 101 の裏面図である。ただし、以下の説明では、実施の形態 1 の生体光計測装置と構成が異なる、計測プローブ 101 の構成についてのみ説明する。

20 図 22 (a)、(b) において、1901 はシェルプレート、1902 は第一のローラ、1903 は第二のローラ、1904 は第三のローラ、1905 はケース、1906 はボールタイヤを示す。

図 22 (a) から明らかなように、実施の形態 8 の計測プローブ 101 は、ケース 1901 の側面の中で隣接する二辺に第一のローラ 1902 と第二のローラ 1903 とがそれぞれ配置されている。また、第一及び第二のローラ 1901、1902 が配置されていない二辺が接する頂

角部分に第三のローラ 1904 が配置されている。

ここで、実施の形態 8 では、シェルプレート 1901 は、第一～第三のローラ 1902～1904 上に載置することによって、該第一～第三の 3 個のローラ 1902～1904 でシェルプレート 1901 を支持する構成となっている。その結果、実施の形態 8 の計測プローブ 101 では、ケース 1905 に対するシェルプレート 1901 の動きの自由度を大きくすることが可能となるので、被検体 214 の揺動に伴うシェルプレート 1901 のずれに起因する光ファイバと頭皮との接触位置のずれを防止する性能を向上させることができる。

また、実施の形態 8 の計測プローブ 101 では、ケース 1905 の裏面に 4 個の周知のボールタイヤ 1906 がそれぞれ配置されているので、図示しない被検体 214 を横臥位にし、後頭部に実施の形態 8 の計測プローブ 101 を設定した場合には、被検体 214 を配置した面と平行に被検体 214 が移動した場合であっても、計測プローブ 101 を追従して移動させることが可能となる。その結果、被検体 214 の揺動に伴うシェルプレート 1901 のずれに起因する光ファイバと頭皮との接触位置のずれを防止する性能を向上させることができる。

なお、実施の形態 8 の計測プローブ 101 は、ケース 1905 に対するシェルプレート 1901 の位置を移動可能とすると共に、ケース 1905 本体をも移動可能としたが、これに限定されることはなく、例えば、ボールタイヤ 1906 をなくしてケース 1905 に対してシェルプレート 1901 を移動可能にするのみでもよいことはいうまでもない。また、前述した実施の形態 3 のように、シェルプレート 1901 をケース 1905 に固定し、ケース 1905 の裏面にボールタイヤ 1906 を配置する構成としてもよいことはいうまでもない。

また、第一～第三のローラ 1902～1904 を上下方向へ移動させ

るための周知の上下機構を設けることによって、計測部位に対するシェルプレート 1901 の角度を変化させることが可能となる。また、第一～第三のローラ 1902～1904 を同じように移動させることによつて、被検体 214 の個人差によって異なる首の高さに応じて、シェルプレート 1901 の高さを調整することができる。さらには、シェルプレート 1901 の両端部に当該シェルプレート 1901 を被検体 214 に固定する被検体固定ベルトを設けることによって、被検体 214 の揺動に伴うシェルプレート 1901 のずれに起因する光ファイバと頭皮との接触位置のずれを防止する性能をさらに向上させることができる。

10

(実施の形態 9)

図 23 (a)、(b) は本発明の実施の形態 9 の生体光計測装置における計測プローブ 101 の概略構成を説明するための図であり、図 23 (a) は実施の形態 9 の計測プローブ 101 の斜視図であり、図 23 (b) は実施の形態 9 の計測プローブ 101 のシェルプレート 2104 部分の詳細構造を説明するための図である。ただし、以下の説明では、実施の形態 1 の生体光計測装置と構成が異なる、計測プローブ 101 の構成についてのみ説明する。

図 23 (a)、(b) において、2101 はケース、2102 は掛け布団、2103 はケースの足、2104 はシェルプレートを示す。

図 23 (a) から明らかなように、実施の形態 9 の計測プローブ 101 は、ケース 2101 がベビーベッド状に形成されいる。また、実施の形態 9 の計測プローブ 101 では、ケース 2101 に載置される被検体 214 の動きを少なくするように、被検体 214 に掛ける掛け布団 2102 が設けられている。ここで、例えば、掛け布団 2102 をケース 2101 に固定する手段を設けることによって、被検体 214 をケース 2

101に固定することが可能となる。

また、ケース2101の裏面には4本のケースの足2103が配置されており、被検体214が動いた場合であっても、ケース2101が容易に転倒してしまうことを防止している。

5 次に、図23（b）に基づいて、実施の形態9の計測プローブ101の詳細構成を説明する。

実施の形態9の計測プローブ101では、被検体214を上向きで寝かせた時に、後頭部に相当する位置にシェルプレート2104が配置されている。このシェルプレート2104には、被検体214の頭部を固定するための被検体固定ベルト2105が配置されており、実施の形態10の計測プローブ101と同様に、この被検体固定ベルト2105を被検体214の額にあてる構成となっている。また、シェルプレート2104には、例えば実施の形態1に示すプローブホルダが配置されており、該プローブホルダにプローブケースを取り付ける構成となっている。

15 このように、実施の形態9の計測プローブ101では、ケース2101をベビーベッド形状に形成することによって、被検体214の動きを拘束すると共に、後頭部あるいはその他の計測位置に相当する位置にシェルプレート2104を配置し、該シェルプレート2104を被検体固定ベルト2105で被検体214の頭部に固定することによって、光ファイバと頭皮との接触位置のずれを防止することができる。

（実施の形態10）

図24（a）、（b）は本発明の実施の形態10の生体光計測装置における計測プローブ101の概略構成を説明するための図であり、図2425（a）は被検体の頭部のみを覆う計測プローブ101の概略構成を説明するための図であり、図24（b）は被検体の上半身を覆う計測プロー

ブ 1 0 1 の概略構成を説明するための図である。ただし、以下の説明では、実施の形態 1 の生体光計測装置と構成が異なる、計測プローブ 1 0 1 の構成についてのみ説明する。

図 2 4 (a)において、2 2 0 1 はシェルプレート、2 2 0 2 は被検
5 体固定ベルト、2 2 0 3 は頸用プレートを示す。

図 2 4 (a)に示すように、実施の形態 1 0 の計測プローブ 1 0 1 では、シェルプレート 2 2 0 1 はキャップ形状に形成されており、その材質は、例えば、布あるいはゴムを用いる。このシェルプレート 2 2 0 1 には、実施の形態 1 のシェルプレートと同様に、プローブホルダ 2 1 1
10 が配置されており、該プローブホルダ 2 1 1 にプローブケース 2 1 0 を取り付けることによって、照射用及び検出用光ファイバ 1 0 7, 1 0 8 の先端部分を被検体 2 1 4 の表皮（皮膚表面）に接触させる構成となっている。また、実施の形態 1 0 の計測プローブ 1 0 1 では、被検体 2 1
15 4 の頭髪部分を覆うようにシェルプレート 2 2 0 1 が形成されているので、シェルプレート 2 2 0 1 の下部すなわち被検体 2 1 4 の首に近い位置に配置される部分の拘束性能を向上させ、光ファイバと表皮との接触位置のずれを防止するために、シェルプレート 2 2 0 1 の下部には被検
20 体固定ベルト 2 2 0 2 が配置されている。

ただし、被検体固定ベルト 2 2 0 2 は、被検体 2 1 4 の頸の部分に掛ける必要があるので、該被検体固定ベルト 2 2 0 2 の位置ずれを防止すると共に、被検体 2 1 4 に与える不快感を低減させる必要がある。このために実施の形態 1 0 の計測プローブ 1 0 1 では、被検体固定ベルト 2
25 2 0 2 の中間部分で、被検体 2 1 4 の頸に当たる部分に、頸用プレート 2 2 0 3 が配置されている。

一方、図 2 4 (b)に示すように、シェルプレート 2 2 0 4 をスーツのように被検体 2 1 4 が着用可能に形成することによって、シェルプレ

ート 2204 となるプローブホールダ 211 を配置した個所と被検体 214との位置ずれを防止できるので、光ファイバと頭皮との接触位置のずれを防止することができる。

なお、シェルプレート 2201 および 2204 を布で形成する場合に 5 は、伸縮性を有する布を用いることによって、照射用及び検出用光ファイバ 107, 108 の被検体表面への接触性、すなわち、光ファイバと表皮との接触位置のずれを防止する性能を向上させることができる。

また、計測プローブ 101 を図 24 (b) に示すように、スーツ状に形成した場合には、ファスナー等を配置した開閉部を設けることによつ 10 て、計測プローブ 101 の脱着を容易にさせることができる。

(実施の形態 11)

図 25 は本発明の実施の形態 11 の生体光計測装置における計測プローブ 101 の概略構成を説明するための図であり、2301 は枕ベース、 15 2302 はサイド支柱、2303 は水平支柱、2304 は頸押さえ、2305 は水平ベルト、2306 はシェルプレートを示す。ただし、以下の説明では、実施の形態 1 の生体光計測装置と構成が異なる、計測プローブ 101 の構成についてのみ説明する。

図 25 に示すように、実施の形態 11 の計測プローブ 101 は、被検 20 体 214 を所定位置に拘束する拘束部材と、該拘束部材に拘束された被検体 214 の計測部位に図示しない照射用及び検出用光ファイバ 107, 108 の先端部分を固定させる光ファイバ固定部材とから構成される。

図 25 から明らかなように、実施の形態 11 の拘束部材は、2 本の枕ベース 2301 とサイド支柱 2302 とをそれぞれ T 字型に形成し、サイド支柱 2302 を水平支柱 2303 で向かい合わせに連結することによつ 25 て形成されている。このとき、実施の形態 11 の拘束部材では、水

平支柱 2303 に被検体 214 の頸を固定するための頸押さえ 2304 が配置されており、被検体 214 を拘束したときに頭部位置を固定する構成となっている。また、実施の形態 11 の拘束部材には、被検体 214 を当該拘束部材に拘束するための図示しない拘束ベルトが配置されて 5 いる。

また、実施の形態 11 の計測プローブ 101 の拘束部材では、2 本のサイド支柱 2302 に水平ベルト 2305 が掛け渡されており、この水平ベルト 2305 にシェルプレート 2306 が取り付けられている。なお、シェルプレート 2306 の構成は、前述した実施の形態 1 のシェル 10 プレートと同様の構成となるので、詳細な説明は省略する。

特に、実施の形態 11 の計測プローブ 101 の拘束部材では、被検体 214 の頭部を拘束する頭部拘束ベルトと、被検体 214 の体部分を水平支柱 2303 に拘束する胴体拘束ベルトとの 2 本の拘束ベルトを配置することによって、拘束性能を向上させることが可能となる。

なお、実施の形態 11 の拘束部材を構成する枕ベース 2301、サイド支柱 2302、及び水平支柱 2303 のそれぞれの表面にクッション材を配置することによって、被検体 214 を拘束部材に拘束した場合の違和感を低減させることができるとなる。

20 (実施の形態 12)

図 26 は本発明の実施の形態 12 の生体光計測装置における計測プローブ 101 の概略構成を説明するための図であり、2401 はシェルプレート、2402 は調整支柱、2403 は水平支柱、2404 は水平調整ねじ、2405 は引掛ピンを示す。ただし、以下の説明では、実施の 25 形態 1 の生体光計測装置と構成が異なる、計測プローブ 101 の構成についてのみ説明する。

図26に示すように、実施の形態12の計測プローブ101は、実施の形態1の計測プローブ101と同様に、光ファイバ固定部材となるシェルプレート2401と、シェルプレート2401及び該シェルプレート2401で支持される被検体214の頭部を懸架支持する支持部材と
5 から構成される。

実施の形態12のシェルプレート2401は、例えば、ポリエステルやビニールレザー等で形成された布のように、柔軟性と強度とを有する布で構成されている。このシェルプレート2401の両端部には、それぞれ1個ずつの穴が形成されており、この穴に水平支柱2403の一端
10 に取り付けられた引掛けピン2405を通すことによって、シェルプレート2401を懸架支持する。なお、実施の形態12のシェルプレート2401の詳細については、後述する。

実施の形態12の支持部材は、実施の形態1の支持部材と同様に、コの字型に形成された枕ベース208の対向する2つの辺の上面側に、上方方向に向かって支柱205がそれぞれ取り付けられている。支柱205には、その延在方向に沿って円柱形の穴が形成されており、支柱205の側面からは中心に向かって調整ねじ207が配置されている。

次に、図26に基づいて、実施の形態1と異なる部分について説明する。

20 実施の形態12の調整支柱2402の一端は円柱状に形成されており、支柱205に設けた穴に挿入される。一方、調整支柱2402の他端には、その延在方向と垂直をなす円柱状の穴が形成されており、調整支柱2402の上部からは円柱状の穴の中心に向かって水平調整ねじ2404が配置されている。調整支柱2402に形成された穴には水平支柱2403が通されており、穴の中心軸方向すなわち水平支柱2403の延在方向に移動可能となっている。ただし、実施の形態12の計測プロー
25 ブ101は、実施の形態1の計測プローブ101と異なり、被検体214の頭部を懸架支持する支持部材として、被検体214の頭部を支持するための構造が複数存在する。

ブ101では、水平調整ねじ2404を締めることによって、水平支柱2403の移動を制限する、すなわち、対向配置される水平支柱2403の間隔を任意の間隔に設定することが可能な構成となっている。

このように、実施の形態12の計測プローブ101では、シェルプレート2401に被検体214の頭部を覆うことが可能な幅の布を使用し、このシェルプレート2401の両端部を支持部材で懸架支持することによって、被検体214が動いた場合であっても、光ファイバと頭皮との接触位置のずれを防止することができる。

図27(a)、(b)は実施の形態12のシェルプレート2401の詳細構成を説明するための図であり、特に、図27(a)はシェルプレート2401の詳細構成を説明するための正面図であり、図27(b)はシェルプレート2401の詳細構成を説明するための側面図である。

図27(a)に示すように、実施の形態12のシェルプレート2401は、被検体214の頭部を包むように形成されている。このシェルプレート2401の中央部分には図示しないプローブソケット(ホルダ)が配置されており、被検体214を上向きで計測する時に、プローブケース210の先端部分すなわち照射用及び検出用光ファイバ107、108の先端部分が被検体214の後頭部に接触するように構成されている。

また、図27(b)に示すように、シェルプレート2401の両端部には、それぞれの水平支柱2403の一端に取り付けられた引掛ピン2405に通すための穴2406が設けられており、この穴2406の強度を増すために各穴2406には周知のカシメ2407が配置されている。

図28(a)、(b)～図31(a)、(b)に生体光計測位置とプローブホルダ位置との関係を説明するための図であり、特に、図28(a)

～31 (a) はシェルプレート2401に形成されたプローブホルダ位置を説明するための図であり、図28 (b) ～31 (b) は生体光計測位置と被検体の体位との関係を説明するための図である。

図28 (a) に示すように、シェルプレート2401の中央部分に4
5 × 4 個のプローブホルダ211を配置することによって、被検体214
の後頭部における生体光計測に適したシェルプレート2401を構成す
ることができる。図28 (a) に示すシェルプレート2401を用いて
生体光計測を行う場合には、図28 (b) に示すように、被検体214
の頭部を上向きに懸架支持することによって、プローブホルダ211に
10 配置したプローブケース210の先端部分である図示しない照射用及び
検出用光ファイバ107, 108を被検体214の後頭部に接触させ
ることが可能となる。

図29 (a) に示すように、シェルプレート2401の左右部にそれ
ぞれ 3 × 3 個のプローブホルダ211を配置することによって、被検体
15 214 の側頭部を左右同時に計測するに適したシェルプレート2401
を構成することができる。図29 (a) に示すシェルプレート2401
を用いて生体光計測を行う場合には、図29 (b) に示すように、被検
体214の頭部を上向きに懸架支持することによって、プローブホルダ
211に配置したプローブケース210の先端部分である図示しない照
射用及び検出用光ファイバ107, 108を被検体214の側頭部の左
20 右に同時に接触させることができるとなる。

図30 (a) に示すように、シェルプレート2401の左右部にそれ
ぞれ 2 × 4 個のプローブホルダ211を配置することによって、被検体
214 の前頭部と後頭部とを同時に計測するに適したシェルプレート2
25 401を構成することができる。図30 (a) に示すシェルプレート2
401を用いて生体光計測を行う場合には、図30 (b) に示すように、

被検体 214 の頭部を横向きに懸架支持することによって、プローブホルダ 211 に配置したプローブケース 210 の先端部分である図示しない照射用及び検出用光ファイバ 107, 108 を被検体 214 の前頭部と後頭部とに同時に接触させることが可能となる。

- 5 図 31 (a) に示すように、シェルプレート 2401 の左右部にそれぞれ 2×2 個のプローブホルダ 211 を配置すると共に、シェルプレート 2401 の中央部分に 2×4 個のプローブホルダ 211 を配置することによって、被検体 214 の前頭部と後頭部とを同時に計測するに適したシェルプレート 2401 を構成することができる。図 31 (a) に示すシェルプレート 2401 を用いて生体光計測を行う場合には、図 31
10 (b) に示すように、被検体 214 の頭部を上向きに懸架支持することによって、プローブホルダ 211 に配置したプローブケース 210 の先端部分である図示しない照射用及び検出用光ファイバ 107, 108 を被検体 214 の前頭部と後頭部とに同時に接触させることが可能となる。
15 ただし、図 31 (a) に示すシェルプレート 2401 を用いた場合には、被検体 214 の頭部を下向きに懸架支持した場合であっても、プローブホルダ 211 に配置したプローブケース 210 の先端部分である図示しない照射用及び検出用光ファイバ 107, 108 を被検体 214 の前頭部と後頭部とに同時に接触させることが可能となる。
20 このように、実施の形態 12 の計測プローブ 101 では、プローブホルダ 211 の配置パターン及び配置位置を変えることによって、計測部位を容易に変更することが可能となる。従って、プローブホルダ 211 の配置パターン及び配置位置を変えたシェルプレート 2401 を予め複数種類用意しておき、計測部位及び被検体 214 の頭部の大きさに応じ
25 たシェルプレート 2401 を適宜選択することによって、種々の体位及び計測位置に対応した生体光計測を行うことができる。

図32(a)、(b)は実施の形態12の計測プローブ101の他の構成例を説明するための図であり、特に、図32(a)は実施の形態12の他のシェルプレート2401の概略構成を説明するための図であり、図32(b)は実施の形態12のその他のシェルプレート2401の概略構成を説明するための図である。

図32(a)に示す実施の形態12のシェルプレート2401を用いた計測プローブ101は、実施の形態1の計測プローブ101と同様に、頭部を懸架支持する時のシェルプレート2401の自由度及び懸架高さを調整するために、シェルプレート2401の延在方向に複数個の穴2406を設けた構成となっている。

図32(b)に示すシェルプレート2401は、被検体214の頭部に当該シェルプレート2401を交差するように巻き付けたときに不要となる交差部分を取り除いた形状に形成されている。このように、シェルプレート2401の交差部分を取り除くことによって、交差に伴ってシェルプレート2401がよじれてしまうことを防止できる。その結果、よじれに伴う計測位置のずれを防止できる。

なお、光刺激等を与える際の障害とならないように、実施の形態12のシェルプレート2401は、被検体214の目にかかるような形状に形成されていることはいうまでもない。また、被検体214を実施の形態12の計測プローブ101に設定する際にもこの点を注意する必要があることはいうまでもない。

また、実施の形態12の計測プローブ101では、円柱状の水平支柱2403を用いることとしたが、これに限定されることはなく、角柱状の水平支柱を用いることによって、水平支柱2403の送り出し量の調整時における支柱自身の回転を防止できるという効果がある。水平支柱2403の回転防止には、他の方法として、円柱状に形成した水平支柱

2403の延在方向に沿った凸部及び／又は凹部を設けると共に、調整支柱2402設けた穴に水平支柱2403の凸部及び／又は凹部に嵌合する凹部及び／又は凸部を形成する方法がある。さらには、水平支柱2403の断面形状を橙円形、あるいは円と直線とを組み合わせた形状に
5 形成すると共に、調整支柱2402に設けた穴の形状を水平支柱2403の形状と対応するように形成してもよい。

また、実施の形態12では、シェルプレート2401の両端部をそれぞれ1個所で支持する構成としたが、これに限定されることはなく、例えば、図33に示すように、水平支柱2403の一端に該水平支柱2403と垂直に第二の水平支柱3101を設け、該第二の水平支柱3101に複数個の引掛ピン2405を並設することによって、支持部材を形成する。一方、シェルプレート3102は、両端部の幅Hが第二の水平支柱3101の長さに適合するように形成され、シェルプレート3102の幅方向にそれぞれの引掛ピン2405に掛けるための穴2406が
10 複数個形成されている。ここで、各穴2406をそれぞれの引掛ピン2405に掛けることによって、計測中における被検体214の体軸方向へ
15 の安定性を向上させることが可能となる。ただし、シェルプレート3102は、両端部の幅Hを長くし、複数個の穴2406を設けた以外の構成は、前述したシェルプレート2401と同様である。

さらには、図34に示すように、シェルプレート3201を被検体214の頭部に巻き付けることなく、実施の形態1の支持部材に掛けて使用してもよいことはいうまでもない。

(実施の形態13)

25 図35は本発明の実施の形態13の生体光計測装置における計測プローブ101の概略構成を説明するための図であり、3301はシェルプ

レート、3302は額固定バンド、3303は後ろ側ベルト、3304は第一の前側ベルト、3305は第二の前側ベルト、3306はボディバンドを示す。

実施の形態13の計測プローブ101は、シェルプレート3301と、
5 該シェルプレート3301の両端部の上部に端部がそれぞれ配置された
額固定バンド3302と、該額固定バンド3302に一端が固定された
第一の前側ベルト3304及び第二の前側ベルト3305と、一端がシ
ー及び第二の前側ベルト3304、3305並びに後ろ側ベルト330
10 3の他端が固定されたボディベルト3306とから構成される。

図35に示すように、実施の形態13の計測プローブ101の装着時は、額固定バンド3302が被検体214の額に装着され、ボディベルト3306が被検体214の胸部に装着される。このとき、第一及び第二の前側ベルト3304、3305は、被検体214の頸の下部すなわ
15 ち喉の部分で交差するように配置することによって、被検体214が頭部を動かした場合における第一及び第二の前側ベルト3304、330
5 のゆるみを吸収することが可能となる。

なお、実施の形態13の計測プローブ101では、第一及び第二の前側ベルト3304、3305並びに後ろ側ベルト3303の他端をボディベルト3306に固定するボディハーネス式の計測プローブとしたが、
20 これに限定されることはなく、図36に示すように、被検体214の頸に配置される頸用プレート3401を設け、この頸用プレート3401に、額固定ベルト3302から延びる2本の前側ベルト3402の他端と、シェルプレート3301の両端部の下部に取り付けられた左右2
25 本の後ろ側ベルト3403の他端とを固定するチンガード式の計測プローブ101でもよいことはいうまでもない。

また、図37に示すように、被検体214の左右の側頭部の生体光計測を行う場合には、左右それぞれに配置されたシェルプレート3501が上部に配置された2本の連結ベルト3502で連結される。一方、シェルプレート3501の下部には、前側ベルト3503及び後ろ側ベルト3504の一端が固定されている。この前側ベルト3503及び後ろ側ベルト3504の他端は、被検体214の胸部に装着されたボディベルト3505にそれぞれ固定される。このとき、左右のシェルプレート3501からの前側ベルト3503は、被検体214の頸の下で交差するように配置される。左右のシェルプレート3501からの後ろ側ベルト3504も同様に、被検体214の背中部分で交差するように配置される。特に、シェルプレート3501を側頭部に配置した場合には、前側及び後ろ側ベルト3503、3504のそれを交差させることによって、左右のシェルプレート3501が被検体表皮から浮いてしまうことを防止できるという効果もある。

さらには、被検体214の後頭部にシェルプレート3301を配置する場合には、図38に示すように、シェルプレート3301の下部に一端が固定された後ろ側ベルト3601の他端を、被検体214の胸部に装着されたボディベルト3602に固定してもよい。このときも、後ろ側ベルト3601を被検体214の背中部分で交差させたほうがよい。

20

(実施の形態14)

図39は本発明の実施の形態14の髪避け治具の概略構成を説明するための図であり、3701は保持部、3702はスイッチ、3703はガイド、3704は電池蓋を示す。

25 図39に示すように、実施の形態14の髪避け治具は、保持部3701と該保持部3701から延びるガイド3703とから構成される。

保持部 3701 には図示しない電池及び光源が内蔵されており、保持部 3701 の側面にはスイッチ 3702 が配置されている。また、保持部 3701 の裏面側には電池蓋 3704 が配置されており、この電池蓋 3704 の開閉によって電池の交換が可能となっている。

5 ガイド 3703 は円柱あるいは角柱状の周知の透明樹脂で形成されており、その一端は保持部 3701 に内蔵される光源に隣接配置されている。よって、光源から照射された光はガイド 3703 内を通り、他端で照射されることとなる。

また、実施の形態 14 の髪避け治具では、ガイド 3703 の他端寄り、
10 すなわち先端寄りが屈曲されている。従って、髪避け作業個所の表皮と髪避け治具とを平行にして髪避けを行う場合であっても、ガイド 3703 の先端部が表皮に接する角度をつけることができるので、髪避け作業の効率を向上することができる。

なお、髪避け治具としては、周知のエアブロワ 3801 を用いること
15 ができる。このエアブロワ 3801 を使用した髪避けでは、図 40 に示すように、プローブホルダ 211 の切り欠き部分から圧縮された空気を矢印で示す方向に噴射させることによって、その風速で髪の毛を避ける。

(実施の形態 15)

20 図 41 は本発明の実施の形態 15 の生体光計測装置におけるプローブケースおよびプローブホルダの概略構成を説明するための図であり、3901 はプローブケース、3902 はエアホース、3903 はエア噴出口を示す。ただし、以下の説明では、実施の形態 1 の生体光計測装置と構成が異なる、プローブケース 3901 の構成についてのみ説明する。

25 図 41 に示すように、実施の形態 15 のプローブケース 3901 の先端部には、圧縮された空気の噴き出し口となるエア噴出口 3902 が形

成されている。また、プローブケース 3901 の他端側には、照射用あるいは検出用光ファイバ 107, 108 の他に、プローブケース 3901 に圧縮空気を供給するエアホース 3902 が配置されている。エアホース 3902 は図示しない圧縮機に接続されており、該圧縮機で生成される圧縮空気をプローブケース 3901 に供給する。

従って、図示しない被検体 214 の頭部に装着されたシェルプレートに配置されたプローブホルダ 211 に、プローブケース 3901 を装着する際、矢印で示す方向に圧縮された空気が噴出されているので、プローブケース 3901 の先端部すなわち光ファイバの先端部分にある髪の毛は風速で避けられこととなる。すなわち、実施の形態 15 のプローブケース 3901 では、前述した髪避け用の治具を用いることなく髪避けを行うことができるので、生体光計測の作業効率を向上させることができる。

なお、髪避けはプローブケース 3901 の装着時に必要となるので、計測中等の間は図示しない圧縮機を停止させ、エア噴出口 3903 からの高速空気の供給を停止させてもよい。

(実施の形態 16)

図 42 (a)、(b) は本発明の実施の形態 16 の生体光計測装置における計測プローブ 101 の概略構成を説明するための図であり、特に、図 42 (a) は実施の形態 16 のプローブケースの概略構成を説明するための側面図であり、図 42 (b) は実施の形態 16 のプローブホルダの概略構成を説明するための斜視図である。ただし、以下の説明では、実施の形態 1 の生体光計測装置と構成が異なる、プローブケース 4001 及びプローブホルダ 4004 の構成についてのみ説明する。

図 42 (a)、(b) において、4001 はプローブケース、4002

は係止ツメ、4003は解放ボタン、4004はプローブホルダ、4005は固定溝を示す。

図42(a)に示すように、実施の形態16のプローブケース4001は、ケース本体の先端部分寄りに2つの係止ツメ4002が設けられている。この係止ツメ4002は、プローブケース4001の後ろ寄りに配置された解放ボタン4003と連動しており、この解放ボタン4003をプローブケース4001の中心軸方向に押し込むことによって、係止ツメ4003はプローブケース4001内に引き込まれる構造となっている。また、係止ツメ4003は、プローブケース4001から突出している部分の形状が先端側から後ろ側にかけて徐々に突出量が大きくなるように形成されている。なお、係止ツメ4002と解放ボタン4003との詳細構造について、後述する。

一方、図42(b)に示すように、プローブホルダ4004の内周面には、円周方向に沿って所定幅の固定溝4005が形成されており、このプローブホルダ4004にプローブケース4001を挿入した際には、固定溝4005に係止ツメ4002が入り込み、プローブケース4001が固定されることとなる。

このとき、実施の形態16のプローブケース4001では、係止ツメ4002の突出量が先端方向から徐々に大きくなるような傾斜が形成されているので、プローブケース4001の挿入時には解放ボタン4003を操作することなくプローブケース4001の装着作業を行うことができるので、装着効率を向上させることができる。

次に、図43に実施の形態16のプローブケース4001の縦断側面図を示し、以下、図43に基づいて、プローブケース4001の構成を説明する。

図43に示すように、プローブケース4001内には、一端に係止ツ

メ4002が形成され、他端に解放ボタン4003が形成された係止部材4006が配置されている。この係止部材4006には一端がプローブケース4001に固定されたバネ4007の他端が固定されている。

このように、実施の形態16のプローブケース4001では、係止ツメ4002と解放ボタン4003とが一体となっているので、解放ボタン4003を押し込むことによって、係止ツメ4002もプローブケース4001内に退避され、プローブケース4001がプローブホルダ4004から解放される。

なお、実施の形態16では、プローブケース4001の側に係止ツメ4002を設けることとしたが、これに限定されることはなく、プローブホルダ4004の側に係止ツメを設けてもよいことはいうまでもない。

また、実施の形態16では、係止ツメ4002の後端部分をプローブケース4001の中心軸に垂直となるように形成したが、これに限定されることはなく、例えば、徐々に突出量が小さくなるように形成してもよいことはいうまでもない。このとき、係止ツメ4002の傾斜角度を調整することによって、プローブケース4001の先端に配置された光ファイバに所定以上の力が加わった場合に、プローブケース4001をプローブホルダ4004から自動的に取り出すことが可能となるので、光ファイバの先端部分の破損を防止できるという効果もある。

20

(実施の形態17)

図44は本発明の実施の形態17の生体光計測装置におけるプローブケースの縦断側面図であり、4201はプローブケース、4202圧力センサ、4203はセンサケーブル、501aは可動部、501bはバネを示す。ただし、以下の説明では、実施の形態1の生体光計測装置と構成が異なる、プローブケース4001の構成についてのみ説明する。

図44において、圧力センサ4202はバネ機構501に加わる圧力を検出する周知の圧力センサであり、検出出力はセンサケーブル4203を介して情報処理装置106に出力される。

次に、図44に基づいて、実施の形態17のプローブケース4201の構成を説明する。

実施の形態17のプローブケース4201は、実施の形態1に示すプローブケース210と同様に、プローブケース4201の内周部には、バネ501bと該バネ501bに一端が固定された可動部501aから構成されるバネ機構501が配置されている。該可動部501aには10 照射用あるいは検出用光ファイバ107, 108が固定されている。

一方、バネ501bの他端は圧力センサ4202に固定されており、この圧力センサ4202がプローブケース4201の内周面に固定されている。

圧力センサ4202にはセンサケーブル4203の一端が接続されており、該センサケーブル4203は、プローブケース4201に形成された図示しないケーブル引き出し口から引き出され、他端が情報処理装置106に接続されている。

従って、プローブケース4201が図示しない被検体214に装着されている状態では、バネ機構501による光ファイバ107, 108の20 押し出しの力によって、該光ファイバ107, 108の先端部分は被検体214の頭皮に押しつけられている。すなわち、被検体214に装着された図示しないシェルプレートにプローブケース4201が装着され、光ファイバ107, 108の先端部分が計測部位の表皮に接触している状態では、バネ501bは押し縮められた状態を保持することとなる。

25 その結果、圧力センサに4202に加わる圧力が上昇することとなり、その検出値が情報処理装置106に出力される。

ここで、情報処理装置 106 でプローブケース 4201 に加わる圧力を監視することによって、被検体 214 の表面に光ファイバ 107, 108 の先端部分が接触しているか否かを容易に監視することができる。従って、計測プローブ 101 の装着不良による誤計測を低減させることができ。また、誤計測に伴う再計測の回数を低減できるので、診断効率を向上させることができる。

さらには、計測された圧力値に基づいて、計測データである生体通過光強度を補正する光強度補正手段を情報処理装置 106 に設けることによって、光ファイバ 107, 108 の表皮への接触度合いに応じて変化することとなる、光ファイバ 107, 108 で表皮を押すことによって生じる血流の変化、及び表皮から光ファイバ 107, 108 への通過光の伝搬効率の差に伴う計測誤差を最小限に押さえることが可能となる。なお、圧力と補正量との関係は、計測部位や計測プローブ 101 の形状に毎に実験等によって求められる。

15

(実施の形態 18)

図 45 は本発明の実施の形態 18 の生体光計測装置におけるプローブケースの概略構成を説明するための斜視図であり、図 46 は実施の形態 18 のプローブケースの未装着時における構成を説明するための縦断側面図であり、図 47 は実施の形態 18 のプローブケースの装着時における構成を説明するための縦断側面図である。ただし、以下の説明では、実施の形態 1 の生体光計測装置と構成が異なる、プローブケース 4301 及びプローブホルダ 4308 の構成についてのみ説明する。

図 45～図 47において、4301 はプローブケース、4302 はガイドスリット、4303 はスライドツメ、4304 はカバー、4305 はスライド部材、4306 はジョイント、4307 はバネ、4308 は

プローブホルダを示しており、以下、図45～図47に基づいて、実施の形態18のプローブケー4301について説明する。

図45から明らかなように、実施の形態18のプローブケース4301は、当該プローブケース4301の先端部分に配置された4枚のカバー4304と、外周面に配置された4個のスライドツメ4303とから構成されるシャッター機構を備える。4枚のカバー4304は、当該プローブケース4301の先端部分から突き出す光ファイバを覆うカバーとして機能する。各カバー4304は、それぞれのスライドツメ4303に連結されており、スライドツメ4303を移動させることによって、当該プローブケース4301内に格納される。ただし、スライドツメ4303の移動は、プローブケース4301の中心軸方向と平行に形成されたガイドスリット4302に制限される。

次に、図46及び図47に基づいて、実施の形態18のシャッター機構について説明する。

図46に示すように、実施の形態18では、プローブケース4301内にガイドスリット4302に沿ってスライド部材4305が配置されている。該スライド部材4305の一端には周知のジョイント4306が取り付けられており、他端にはスライドツメ4303が形成されている。該ジョイント4306にはカバー4304が取り付けられており、スライド部材4305を矢印方向にスライドさせることによってカバー4304が開き、当該プローブケース4301内に格納される構成となっている。ただし、各ジョイント4306には、カバー4304を閉じるための図示しない周知のバネが配置されている。

スライド部材4305の他端側には周知のバネ4307が配置されており、該バネ4307の一端がスライド部材4305に固定されており、他端がプローブケース4301の外周に形成されたガイドスリット43

02の終端部分に固定されている。従って、スライド部材4305には、常時、矢印と反対の方向への力が加えられている。

一方、実施の形態18のプローブホルダ4308の内周面は、図47に示すように、段差が形成されている。すなわち、実施の形態18のプローブホルダ4308では、図示しない被検体214に配置される側の内周径はプローブケース4301の本体部分が挿入可能な内周径L1に形成されており、被検体214から遠い側の内周径はスライドツメ4303部分も挿入可能な内周径L2に形成されている。

従って、図47に示すように、プローブホルダ4308にプローブケース4301を挿入することによって、内周径L1と内周径L2との段差の部分でスライドツメ4303が矢印方向にスライドされることとなるので、カバー4304が開かれ、光ファイバの先端部分が露出されることとなる。

このように、実施の形態18の計測プローブ101では、プローブホルダ4308にプローブケース4301を挿入（装着）した場合にのみ、シャッター機構のカバー4304が開き光ファイバの先端部分が露出される構成となっているので、非装着時におけるレーザ光の照射を防止することができる。従って、図示しない変調半導体レーザ102の出力を停止させることなく、計測プローブ101本体の脱着及びプローブケース4301の脱着を行うことができる。その結果、生体光計測における診断効率を向上させることができる。

なお、実施の形態18では、シャッター機構として光ファイバ前面にカバー4304が迫り出し、そのカバー4304で光ファイバを覆う構成としたが、これに限定されることはなく、例えば、光ファイバをプローブケース4301内に後退させて、該光ファイバの先端部分をカバーで覆う構成としてもよいことはいうまでもない。

(実施の形態 19)

図48（a）、（b）は本発明の実施の形態19の遮光マスクの概略構成を説明するための図であり、図49（a）、（b）は実施の形態19の計測プローブ101の概略構成を説明するための図である。特に、図48（a）は実施の形態19の遮光マスクの斜視図であり、図48（b）は遮光マスクの装着状態を説明するための図であり、図49（a）は実施の形態19の計測プローブ101の概略構成を説明するための斜視図であり、図49（b）は実施の形態19の計測プローブ101の概略構成を説明するための後面図である。

図48（a）、（b）および図49（a）、（b）において、4601は遮光マスク、4602は遮光部材、4603は緩衝部材、4604は固定部材、4605は吸気口、4701はシェルプレート、4702～4705は固定ベルトを示す。

図48（a）から明らかなように、実施の形態19の遮光マスク4601は、例えば、プラスチック等の近赤外光の吸収が大きい部材を用いており、この部材をすり鉢状に成型し遮光部材4602としている。この遮光部材4602の端部には、装着時の違和感を低減させるために、例えば、ゴムやスポンジあるいは中にスポンジを詰めたビニールレザークッション等の部材が緩衝部材4603として配置される。また、緩衝部材4603は、比較的個人差が大きい顔の凹凸等に起因する遮光部材4601と、被検体214の頭部との間に隙間ができてしまうことも防止している。

また、遮光部材4602の端部には、当該遮光マスク4601を被検体214の頭部に固定するための周知の固定部材4604が配置されている。実施の形態19の固定部材4604は、遮光部材4602の端部

の対向する位置に掛け渡された伸縮性を有する周知のバンドで構成されている。固定部材 4604 は、計測部位にかかるないような位置に取り付ける必要があることはいうまでもない。そのために、固定部材 4604 の取り付け位置を上下に移動可能な周知のスライド機構を遮光部材の 5 端部に設けてもよい。あるいは、取り付け位置をずらした遮光マスク 4601 を複数種類用意しておき、計測部位に応じて隨時選択することとしてもよい。

遮光部材 4602 の表面には複数個の穴が吸気口 4605 として形成されている。吸気口 4605 の形成位置は、図 48 (b) に示すように、 10 装着時に被検体 214 の口と同じ位置となるように形成される。これによって、被検体 214 にかかる負荷を低減させる。

図 48 (b) から明らかなように、実施の形態 19 の遮光マスク 4601 の装着位置は被検体 214 の頭部であり、遮光部材 4602 が顔面を覆うように装着することによって、図示しないプローブケースの脱着 15 時における近赤外光の顔面への直接照射を防止できる。

次に、図 49 (a)、(b) に基づいて、側頭部計測用の実施の形態 19 の計測プローブ 101 の構成を説明する。

図 49 (a)、(b) から明らかなように、実施の形態 19 の計測プローブ 101 は、図示しないプローブホルダが配置された 2 枚のシェルプレート 4701 と、シェルプレート 4701 を被検体 214 に装着する第一～第四の固定ベルト 4702, 4703, 4704, 4705 とから構成される。なお、各シェルプレート 4701 の所定位置には、図示しないプローブホルダが配置されている。

第一のベルト 4702 は頭頂部に配置され、第二のベルト 4703 は 25 頸の部分、第三のベルト 4704 は後頭部、第四のベルト 4705 は顔面側に配置される。このとき、実施の形態 19 では、図 49 (a) に示

すように、遮光マスク 4601 が装着された被検体 214 に計測プローブ 101 を装着する際には、すなわち、遮光マスク 4601 の上に第四のベルト 4705 をかけることとなるので、遮光部材 4602 を考慮した長さに設定されている。

5 図 49 (b) から明らかなように、遮光マスク 4701 及び計測プローブ 101 を装着した状態であっても、固定部材 4604 はシェルプレート 4701 と接触することができないので、所望の計測位置での生体光計測を行うことができる。

なお、本実施の形態 19 の遮光マスク 4601 では、被検体 214 の
10 顔面のみを覆う構成としたが、これに限定されることはなく、例えば、
前述の実施の形態 10 のシェルプレート 2201, 2204 の顔面部分
に遮光部材 4602 を配置してもよいことはいうまでもない。さらには、
あたかもフェンシングのフェイスマスクのように、被検体 214 の頭部
のみを覆うシェルプレートの顔面部分に遮光部材 4602 を配置し、後
15 頭部や側頭部等にプローブホルダを配置したシェルプレートでもよいこ
とはいうまでもない。

また、頭部の寸法は比較的個人差が大きいので、複数種類の遮光マスク 4601 を予め用意しておき、被検体 214 の頭部形状に応じて最も
適したものを選択使用することによって、遮光マスク 4601 と頭部と
20 の間に隙間が生じることを防止できる。

また、図 50 (a)、(b) に示すように、遮光マスク 4601 を被検体 214 に固定する固定部材 4801～4805 の他端をシェルプレートに固定する、すなわち、遮光マスク 4601 と計測プローブ 101 とを一体に形成することによって、遮光マスク 4601 と計測プローブ 1
25 01との装着を同時に行なうことが可能となるので、診断効率を向上させ
ることができ。さらには、遮光マスク 4601 と計測プローブ 101

とを一体に形成することによって、装着時におけるシェルプレート 4801 と固定部材 4802～4805との接触を防止できるという効果もある。

5 (実施の形態 20)

図 5 1 は本発明の実施の形態 20 の生体光計測装置における刺激装置の概略構成を説明するための図であり、4901 は表示支持部、4902 は支柱、4903 は高さ調整ねじ、4904 は表示装置を示す。ただし、以下の説明では、実施の形態 4 と同様に、実施の形態 1 の生体光計測装置と構成が異なる刺激装置の構成についてのみ説明する。X, Y, Z はそれぞれ X 軸、Y 軸及び Z 軸を示す。

図 5 1 から明らかなように、実施の形態 20 の刺激装置は、中央部分に表示装置 4904 が配置された平板状の表示支持部 4901 と、該表示支持部 4901 の四隅に配置され当該表示支持部 4901 を所定の高さに保持する 4 本の支柱 4902 と、表示支持部材 4901 の側面に配置された 4 個の高さ調整ねじ 4903 と、表示支持部 4901 の中央部分に配置される表示装置 4904 とから構成される。

表示装置 4904 は、例えば、実施の形態 4 と同様に、図示しない周知の液晶表示装置と、該液晶表示装置の表示面と同じ側に配置された図示しない周知のスピーカとから構成されている。

表示支持部 4901 は、中央部分が開口されており、この開口部分に表示装置 4904 が配置されている。また、表示支持部 4901 の四隅にはそれぞれ Z 軸方向に貫通した穴が形成されており、各穴に支柱 4902 が通されている。表示支持部 4901 の X 軸方向あるいは Y 軸方向の少なくとも一方の長さは、計測対象となる被検体 214 の頭部幅以上に形成されている。

高さ調整ねじ 4903 は、表示支持部 4901 の側面すなわち Z 軸と平行な面に配置されている。この高さ調整ねじ 4903 は、表示支持部 4901 の四隅に形成された穴の内周面から先端が突出する長さに形成されている。

5 従って、実施の形態 20 の刺激装置では、高さ調整ねじ 4903 で表示支持部 4901 を固定する位置を調整することによって、被検体 214 から表示装置 4904 の表示面までの距離を任意に設定することができる。これによって、大人や子供等の頭部の大きさが異なる全ての被検体 214 に対した計測を行うことが可能となる。さらには、強い刺激を
10 与えたときの緩和や被検体 214 が一点に集中できない場合等に高さを調整できる。

さらには、実施の形態 20 の刺激装置は、4 本の支柱 4902 のそれぞれの高を独立して調整することが可能となるので、例えば、当該刺激装置の設置個所に凹凸がある、あるいは設置個所が傾斜している場合でも、被検体 214 と平行に設置できるという効果もある。
15

以上説明したように、実施の形態 20 の刺激装置は、表示装置 4904 の位置を任意に設定することができるので、被検体の目線位置に合わせて表示装置を最適な位置に設置できる。すなわち、刺激装置を体軸方向に移動させることによって、目線を下に向けた計測、目線を正面に向かた計測、あるいは目線を上に向かた計測を必要に応じて選択することができる。従って、目線を上に向けることが困難な乳児への光刺激に適した、目線を下に向かた生体光計測を容易に行うことができる。
20

なお、実施の形態 20 では、光刺激の発生手段である表示装置 4904 に液晶表示装置を用いることとしたが、これに限定されることはなく、
25 例えば、周知の電球、ストロボ装置、プロジェクタ装置、あるいは液晶表示装置に用いられるバックライト装置等を用いてもよいことはいうま

でもない。実施の形態4と同様に、乳幼児を被検体214とする生体光計測を行う場合には、表示装置4904を注視させることが困難となるので、比較的高容量の発光が可能な電球、ストロボ装置あるいはプロジェクタ装置が適している。

5 また、電球、ストロボ装置、プロジェクタ装置、及びバックライト装置等の複数種類の装置を予め用意しておき、光の点滅のような単純な光刺激を与える計測とパターンのような複雑な光刺激を与える計測とで表示支持部4901に配置する装置の種別を適宜選択することによって、最適な光刺激を被検体214に与えることができるので、計測精度を向上させることができる。

さらには、乳児用に適した刺激装置ならば、図52に示すように、周知の保育器の上面部に固定機構5002を設け、該固定機構5002に表示装置4904を配置した保育器5001が考えられる。図52に示す刺激装置では、被検体214は保育器5001内に設定されているので、体軸方向への移動が制限される。従って、目線を上に向けることが困難な乳児への光刺激に適した、目線を下に向けた生体光計測を容易に行うことができる。

図52に示す刺激装置において、固定装置5002に周知のスライド機構を設け、スライド方向を被検体214の体軸方向すなわち保育器5001の長手方向とすることによって、被検体214の設定位置に関わりなく、最適の条件で被検体214に刺激を与えることができる。

(実施の形態21)

図53は本発明の実施の形態21の生体光計測装置の概略構成を説明するための図であり、5101はビデオカメラ、5102は制御合成ユニットを示す。ただし、以下の説明では、実施の形態1および4の生体

光計測装置と構成が異なる、ビデオカメラ 5101 及び制御合成ユニット 5102 についてのみ説明する。

図 53において、ビデオカメラ 5101 は図示しない被検体 214 の様子を撮影し録画する周知のビデオカメラであり、実施の形態 21 においては、特に被検体 214 の前面すなわち刺激装置 1301 が配置される側を撮影するように設定される。

制御合成ユニット 5102 は、情報処理装置 106 からの計測開始に基づいて、ビデオカメラ 5101 に被検体 214 の録画開始及び終了を指示すると共に、録画開始からの経過時間を情報処理装置 106 に出力する。また、制御合成ユニット 5102 は、情報処理装置 106 からの再生指示に基づいて、指定された時間の画像を情報処理装置 106 に出力する。この再生画像は、画像処理装置 106 に接続される図示しない表示装置の表示画面上に表示される。

次に、図 54 に実施の形態 21 の生体光計測装置による表示例を示し、以下、図 54 に基づいて、実施の形態 21 の生体光計測装置の動作を説明する。

図 54において、5201 は表示画面、5202 は再生画像の表示領域、5203～5208 は計測結果の表示領域を示す。

録画された被検体 214 の状態を再生画像の表示領域 5202 に再生表示し、そのとき得られた計測データを計測結果の表示領域 5203～5208 に表示する。

以上説明したように、実施の形態 21 の生体光計測装置では、生体光計測時における被検体 214 の様子（状態）を常時計測することができるので、特に乳児を被検体 214 とした生体光計測結果を解析する場合において、刺激に対して被検体 214 が興味を示しているか、すなわち、刺激を意識しているかを確認することができる。その結果、被検体 21

4が刺激に対して意識をしているときの計測結果のみから解析を行うことができる、正確な解析を行うことが可能となる。従って、再計測や複数回の同じ計測を行う必要がなくなるので、診断効率（計測効率）を向上させることができる。

5

（実施の形態 2 2）

図 5 5 (a)、(b) は本発明の実施の形態 2 2 の生体光計測装置における計測プローブ 1 0 1 の概略構成を説明するための図であり、図 5 6 (a)、(b) は実施の形態 2 2 の計測プローブ 1 0 1 の装着状態を説明するための図である。特に、図 5 5 (a) はシェルプレートの概略構成を説明するための図であり、図 5 5 (b) はエアバルーンの概略構成を説明するための図であり、図 5 6 (a) は計測プローブ 1 0 1 の装着直後の状態を説明するための図であり、図 5 6 (b) はエアバルーンに空気を入れた状態を説明するための図である。ただし、以下の説明では、実施の形態 1 の生体光計測装置と構成が異なる、計測プローブ 1 0 1 中の本実施の形態 2 2 に係わる構成についてのみ説明する。

図 5 5 (a) に示すように、実施の形態 2 2 のシェルプレート 5 3 0 1 は、前述したシェルプレートと同じ構成である。このシェルプレートの端部には、図示しないベルト 5 3 0 5 が配置されており、このベルト 5 3 0 5 でシェルプレート 5 3 0 1 を被検体 2 1 4 に固定する。ただし、説明を簡単にするために、プローブホルダは省略し、該プローブホルダが配置される穴 5 3 0 2 のみを示す。

エアバルーン 5 3 0 3 は、例えば、周知の浮き輪等のように、柔軟性を有する樹脂等から形成されており、図 5 5 (b) に示すように、シェルプレート 5 3 0 1 に設けた穴 5 3 0 2 に対応する位置に開口部 5 3 0 4 が形成されている。このエアバルーン 5 3 0 3 には、図示しない空気

口が形成されており、この空気口から空気を入れることによって、所定の体積にまで膨張する。

次に、図 5 6 (a)、(b) に基づいて、実施の形態 2 2 の計測プローブ 1 0 1 の装着手順及び効果を説明する。

5 図 5 6 (a) に示すように、被検体 2 1 4 の頭部は個人差によって様々な形状をしており、予め用意されたシェルプレート 5 3 0 1 では、シェルプレート 5 3 0 1 と頭部との間には隙間 5 3 0 6 ができてしまうことがある。すなわち、シェルプレート 5 3 0 1 と頭部との接触面積が小さくなってしまうので、シェルプレート 5 3 0 1 のずれが生じやすい。

10 従って、図 5 6 (b) に示すように、エアバルーン 5 3 0 3 をシェルプレート 5 3 0 1 と頭部との間に配置し、空気を入れることによって、エアバルーン 5 3 0 3 がシェルプレート 5 3 0 1 と頭部との隙間 5 3 0 6 を埋める、すなわち計測プローブ 1 0 1 を被検体 2 1 4 に密着させるので、計測プローブ 1 0 1 のずれを防止することが可能となる。その結果、生体光計測の精度を向上させることができる。また、計測プローブ 1 0 1 のずれを防止できるので、ずれに起因する計測のやり直しを減少させることができとなり、診断効率を向上させることができる。

ただし、実施の形態 2 2 のシェルプレート 5 3 0 1 に設けたベルト 5 3 0 5 には、顎用プレート 5 3 0 7 が配置されており、この顎用プレート 5 3 0 7 が被検体 2 1 4 の顎部分にかかっている。すなわち、エアバルーン 5 3 0 3 の膨張によるシェルプレート 5 3 0 1 の移動をベルト 5 3 0 5 が規制するので、計測プローブ 1 0 1 を被検体 2 1 4 に密着できる。

25 (実施の形態 2 3)

図 5 7 (a)、(b)、(c) は実施の形態 2 3 の生体光計測装置における

る計測プローブの 101 の概略構成を説明するための図であり、特に、
図 57 (a) はシェルプレートの概略構成を説明するための図であり、
図 57 (b) はシェルプレートの縦断側面図であり、図 57 (c) は計
測プローブ 101 の装着状態を説明するための図である。ただし、以下
5 の説明では、実施の形態 1 の生体光計測装置と構成が異なる、計測プロ
ーブ 101 中の本実施の形態 23 に係わるシェルプレートの構成につい
てのみ説明する。

図 57 (a) から明らかなように、実施の形態 23 のシェルプレート
5501 は、図示しないプローブホルダが配置される穴 5502 の近傍
10 に、空気を導くための空気路 5503 が形成されている。従って、空気
路 5503 の一端が一個所にまとめられエアホース 5504 に接続され
ている。一方、空気路 5503 の他端はシェルプレート 5501 の被検
体側に開口されている。エアホース 5504 には圧縮された空気が供給
されている。

15 従って、図 57 (b) 及び図 57 (c) に示すように、空気路 550
3 を介して供給された圧縮空気は、この開口部分となるプローブホルダ
の取り付け位置すなわち図示しない光ファイバ 107, 108 の端部が
配置される位置に、矢印で示すように噴射されるので、髪の毛は噴出さ
れた圧縮空気によって移動され、噴出個所では地肌が露出される。すな
20 わち、図示しないプローブケースの装着に伴う髪避けを行うことが不要
となるので、計測プローブの装着が容易となる。その結果、診断効率を
向上させることができる。さらには、圧縮空気を噴出させるのみとなる
ので、被検体 214 の頭皮に傷等を付けることなく髪避けを行うことが
できる。ただし、圧縮空気が噴出される開口部分の位置及び角度は使用
25 されるプローブケースやシェルプレート等によって、予め計測を行い最
適な位置及び角度を決定する。

なお、本発明の実施の形態においては、半導体レーザを光源として用いることとしたが、これに限定されることはなく、例えば、チタンサファイアレーザや発光ダイオード等を光源としてもよいことはいうまでもない。

5 また、三次スプライン補間演算によって得られた表示画像データである生体通過光強度画像は、表示装置に表示するのみでなく、例えば、情報処理装置 106 に接続される図示しない外部記憶装置である磁気ディスク装置や光ディスク装置等に格納してもよいことはいうまでもない。

また、X線CT装置やMR装置で計測した三次元像に外部記憶装置に
10 格納される生体通過光強度画像を重ね合わせて表示させてもよいことはいうまでもない。

さらには、本実施の形態の計測プローブ 101 では、枕ベース 208 の長手方向すなわちベルト 202 の懸架方向の長さが固定されている場合について説明したが、枕ベース 208 の構造はこれに限定されることではなく、例えば、図 58 (a) に示すように、枕ベース 208 の長手方向部分を 2 つに分割し、その間にレール 5601 を配置する周知のレール機構を設け、分割された枕ベース 208 とレール 5601 とをねじ 5602 で固定する周知の固定機構を設けることによって、支柱 205 の間隔を調整することが可能となるので、被検体 214 の頭部の大きさに
15 最も適した計測を行うことが可能となる。図 58 (b) はレール機構部分の縦断側面図であり、図 58 (b) から明らかかなように、コの字状に枕ベース 208 を形成する。その空間部分にレール 5601 を通し、このレール 5601 をねじ 5602 によって枕ベース 208 に固定することによって、支柱 205 の間隔を所定の間隔に調整する。

25 以上、本発明者達によってなされた発明を、前記発明の実施の形態に基づき具体的に説明したが、本発明は、前記発明の実施の形態に限定さ

れるものではなく、その要旨を逸脱しない範囲において種々の変更が可能であることは勿論である。

本願において開示される発明のうち代表的なものによって得られる効果を簡単に説明すれば、下記の通りである。

- 5 (1) 横臥位での生体光計測を行うことができる。
- (2) 計測プローブ装着時における髪避けを容易にすることができる。
- (3) 被検体に対して所定の刺激を与えつつ生体光計測を行うことができる。
- (4) 診断効率を向上させることができる。

請 求 の 範 囲

1. 光源から光ファイバで誘導した複数波長の光を被検体に照射し、前記被検体内を通過した光を複数部位から集光する計測プローブを備え、

5 前記集光した通過光から前記被検体の生体通過光強度画像を生成する生
体光計測装置において、

前記計測プローブは、前記光ファイバを所定間隔で固定する光ファイ
バ固定部材と、該光ファイバ固定部材を揺動可能に支持する支持部材と
を備えたことを特徴とする生体光計測装置。

10

2. 請求の範囲第1項に記載の生体光計測装置において、

前記光ファイバ固定部材には、前記光ファイバの取り付け穴が設けら
れ、該取り付け穴から連続して外側に延在する穴を備えたことを特徴と
する生体光計測装置。

15

3. 請求の範囲第1項に記載の生体光計測装置において、

所定の音波を出力する音響手段及び／又は所定の映像を表示する映
像手段を備えた感覚刺激手段と、該感覚刺激手段からの刺激出力に関連
する前記被検体の生体通過光強度画像を生成する画像生成手段とを具備
20 することを特徴とする生体光計測装置。

4. 複数周波数の光を光ファイバを介して被検体の複数位置からその皮
膚表面に光ファイバを接触して照射し、そして別の光ファイバを介して
その被検体内を通過した光を被検体の他の複数の位置からその皮膚表面

25 に光ファイバを接触して集光する計測プローブを使って、この集光した

被検体内通過光に基づいて被検体の生体通過光強度画像を生成する生体光計測装置において、

上記計測プローブは所定の光ファイバ配列パターンに対応したプローブホルダ取付け穴を有するシェルプレート、上記シェルプレートのそれぞれのプローブホルダ取付け穴に取付られたプローブホルダ、および上記それぞれのプローブホルダ中にはめ込まれるそれぞれの光ファイバの先端部を挟持しているプローブケースから構成されると共に、上記計測プローブは、被検体の動きによる光ファイバと被検体の接触位置のずれを阻止するよう、上記プローブケースのはめ込まれる面の反対の面で、
10 上記被検体を揺動可能に保持するように構成されていることを特徴とする生体光計測装置。

5. 上記計測プローブは水平方向へも移動可能に構成されていることを特徴とする請求の範囲第4項に記載の生体光計測装置。

15

6. 上記計測プローブはその両端に取り付けられたベルトを介して一対の固定の支柱に支持されていることを特徴とする請求の範囲第4項に記載の生体光計測装置。

20

7. 上記計測プローブのプローブホルダ中にプローブケースがはめ込まれている側はケースによってカバーされていることを特徴とする請求の範囲第4項に記載の生体光計測装置。

25

8. 上記計測プローブのプローブホルダはその一部が切欠かれた不完全円筒状であることを特徴とする請求の範囲第4項に記載の生体光計測装置。

9. 上記計測プローブのシェルプレートにはそれぞれのプローブホルダ取付け穴の外側でかつプローブホルダの切欠部側に光ファイバと被検体皮膚表面間に入り込むことがある毛髪を移動させるために利用される穴が設けられていることを特徴とする請求の範囲第8項に記載の生体光計測装置。

10. 上記計測プローブは更に、光ファイバと被検体皮膚表面間に入り込むことがある毛髪を移動させるための圧縮空気噴き出し手段を備えていることを特徴とする請求の範囲第4項に記載の生体光計測装置。

11. 上記計測プローブのプローブケースにはそれが挟持している光ファイバの被検体皮膚表面への接触圧力を監視する圧力センサが設けられていることを特徴とする請求の範囲第4項に記載の生体光計測装置。

15 12. 上記計測プローブのプローブケースにはそれが挟持している光ファイバからの光を遮光するシャッターが設けられていることを特徴とする請求の範囲第4項に記載の生体光計測装置。

20 13. 上記計測プローブのプローブホルダとプローブケース間にはばね機構が設けられており、プローブケースが挟持している光ファイバを被検体の皮膚表面に押圧するように働いていることを特徴とする請求の範囲第4項に記載の生体光計測装置。

25 14. 複数周波数の光を光ファイバを介して被検体の複数位置からその皮膚表面に光ファイバを接触して照射し、そして別の光ファイバを介し

てその被検体内を通過した光を被検体の他の複数の位置からその皮膚表面に光ファイバを接触して集光する計測プローブを使って、この集光した被検体内通過光に基づいて被検体の生体通過光強度画像を生成する生体光計測装置において、

5 上記計測プローブは第1および第2の計測プローブを有し、それぞれ
は所定の光ファイバ配列パターンに対応したプローブホルダ取付け穴を
有するシェルプレート、上記シェルプレートのそれぞれのプローブホル
ダ取付け穴に取付られたプローブホルダ、および上記それぞれのプロー
ブホルダ中にはめ込まれるそれぞれの光ファイバの先端部を挟持してい
10 るプローブケースから構成されており、上記第1の計測プローブは、被
検体の動きによる光ファイバと被検体の接触位置のずれを阻止するよう、
上記プローブケースのはめ込まれる面の反対の面で、上記被検体を揺動
可能に保持するように構成されており、上記第2の計測プローブは上記
第1の計測プローブと固定ベルトを介して繋がれておりかつ上記被検体
15 の第2の部分に保持されるように構成されていることを特徴とする生体
光計測装置。

15. 複数周波数の光を光ファイバを介して被検体の複数位置からその
皮膚表面に光ファイバを接触して照射し、そして別の光ファイバを介し
20 てその被検体内を通過した光を被検体の他の複数の位置からその皮膚表面
に光ファイバを接触して集光する計測プローブを使って、この集光した被
検体内通過光に基づいて被検体の生体通過光強度画像を生成する生
体光計測装置において、

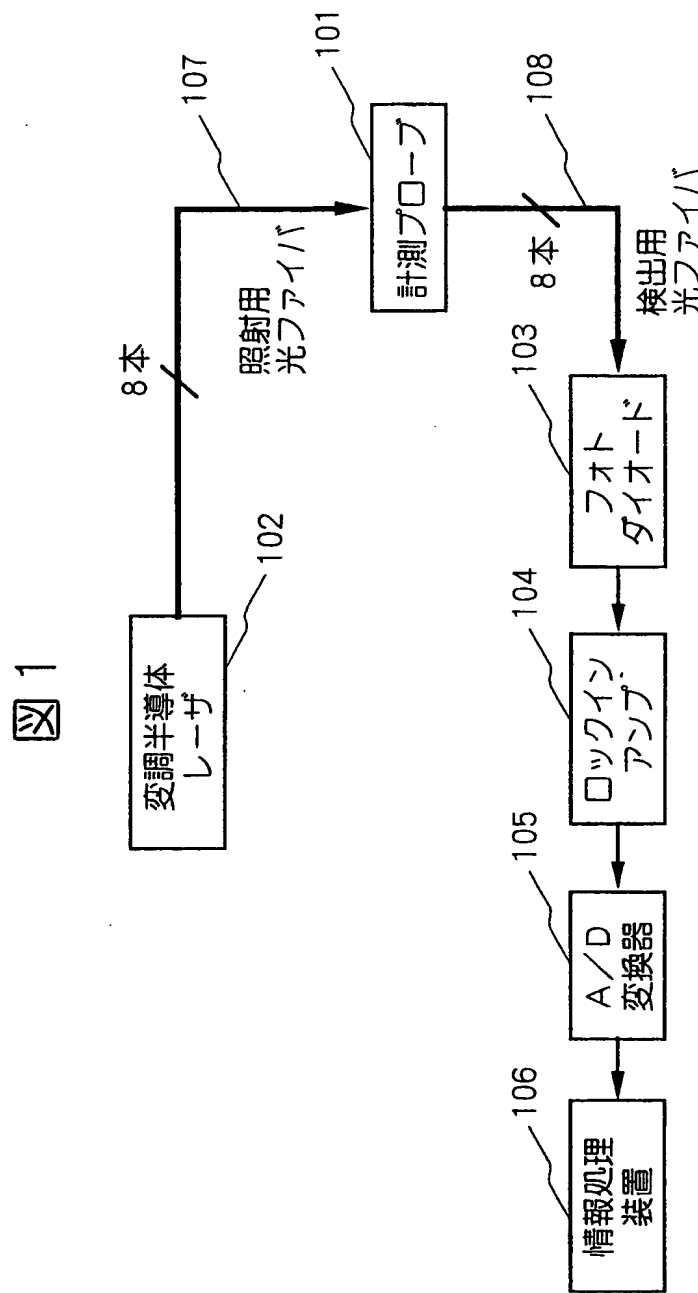
上記計測プローブは所定の光ファイバ配列パターンに対応したプロー
25 ブホルダ取付け穴を有するシェルプレート、上記シェルプレートのそれ
ぞれのプローブホルダ取付け穴に取付られたプローブホルダ、および上

記それぞれのプローブホルダ中にはめ込まれるそれぞれの光ファイバの先端部を挟持しているプローブケースから構成されると共に、上記計測プローブは、被検体の動きによる光ファイバと被検体の接触位置のずれを阻止するよう、2組以上のベルトにより被検体の体に保持されている
5 ことを特徴とする生体光計測装置。

16. 上記計測プローブは更に被検体を光ファイバからの光から保護するための遮光マスクを有することを特徴とする請求の範囲第15項に記載の生体光計測装置。

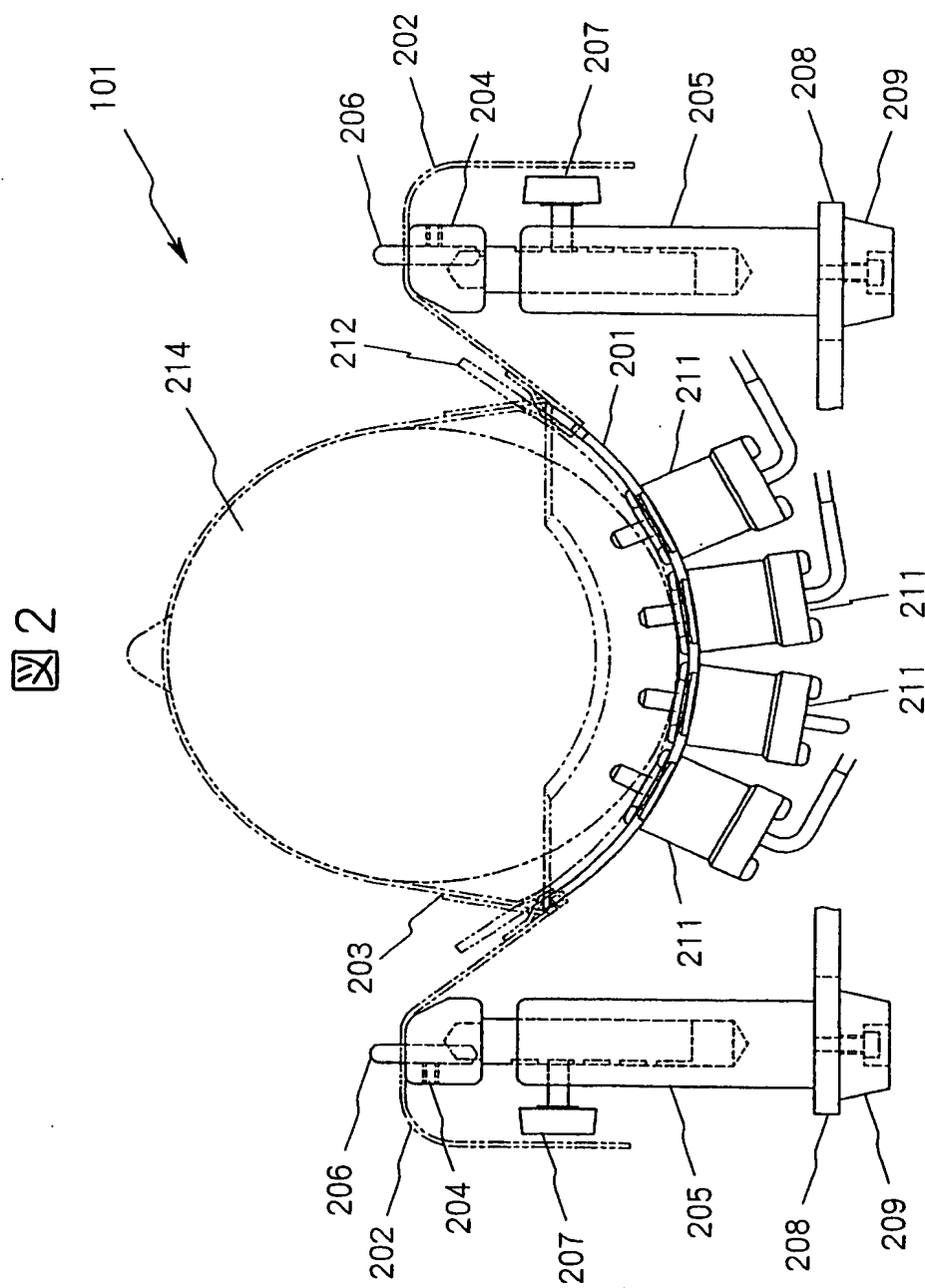
09/937842

1/49



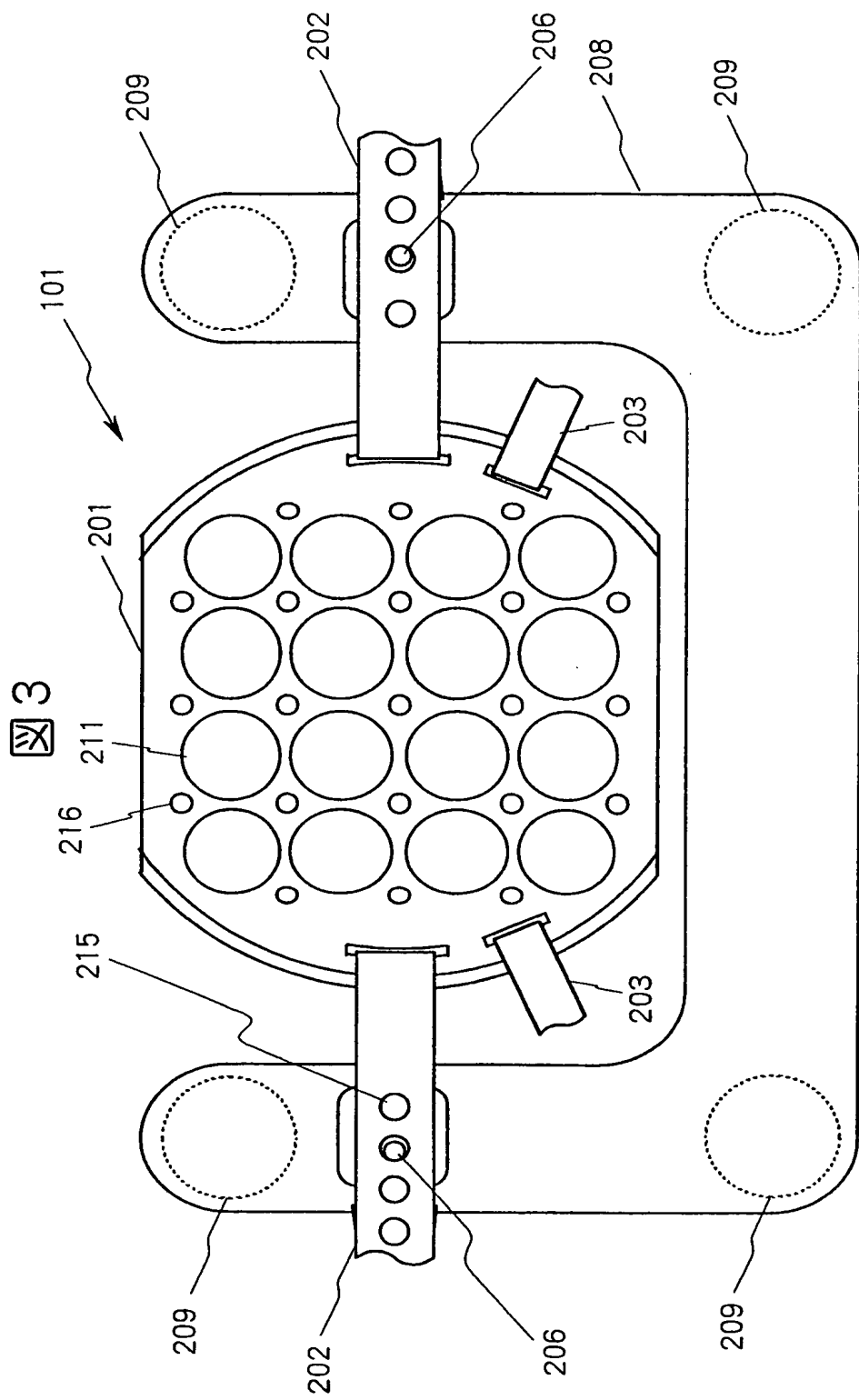
09/937842

2/49



09/937842

3/49



09/937842

4/49

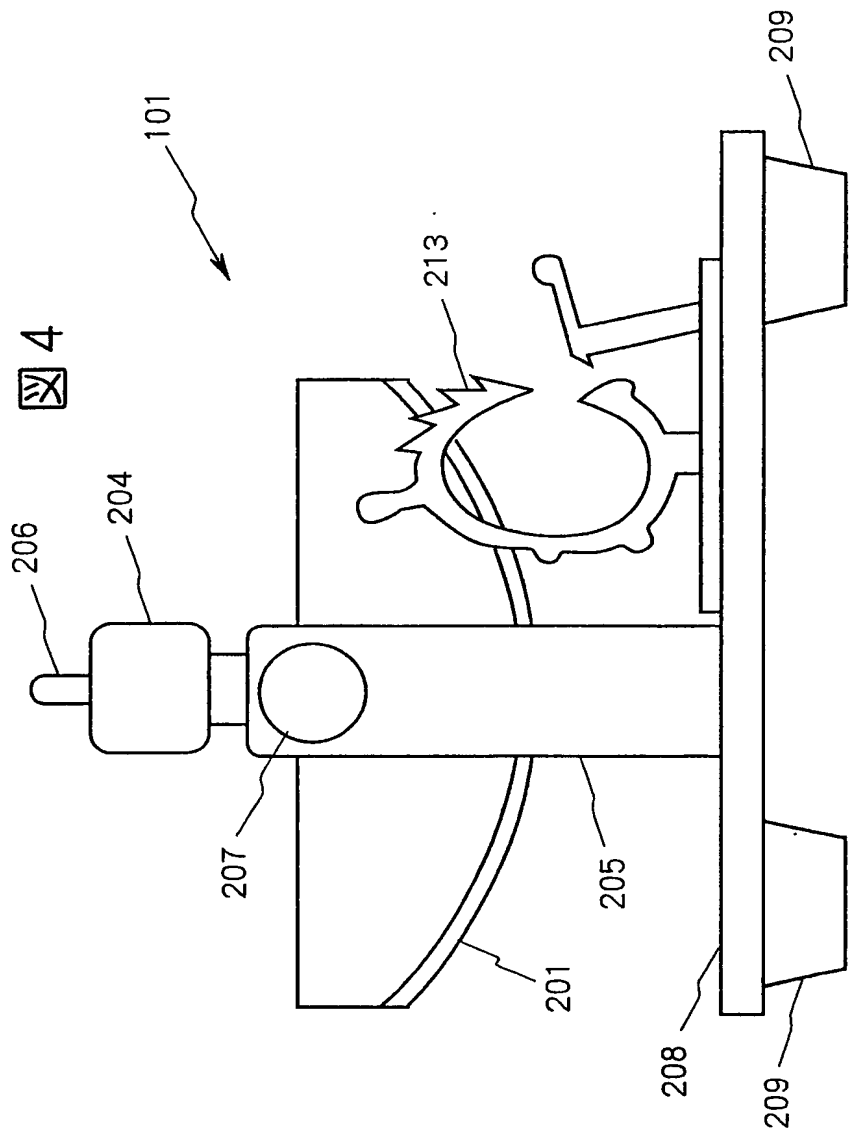


図 5

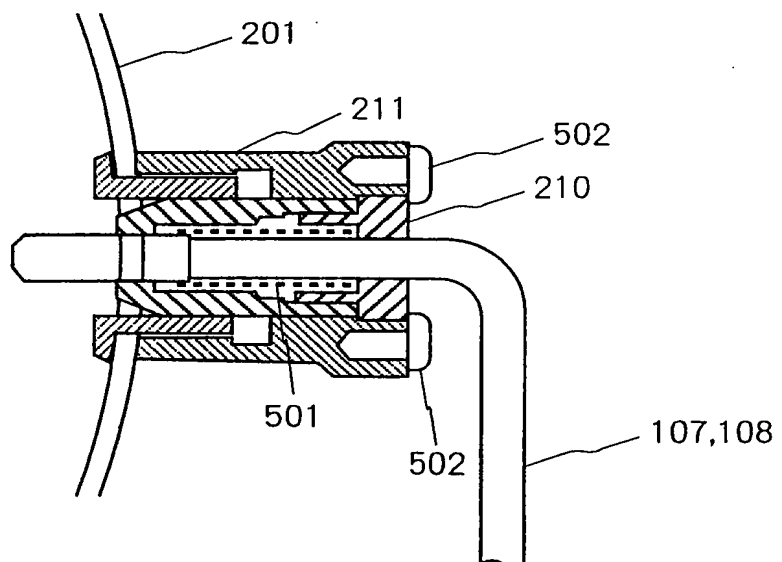


図 6(a)

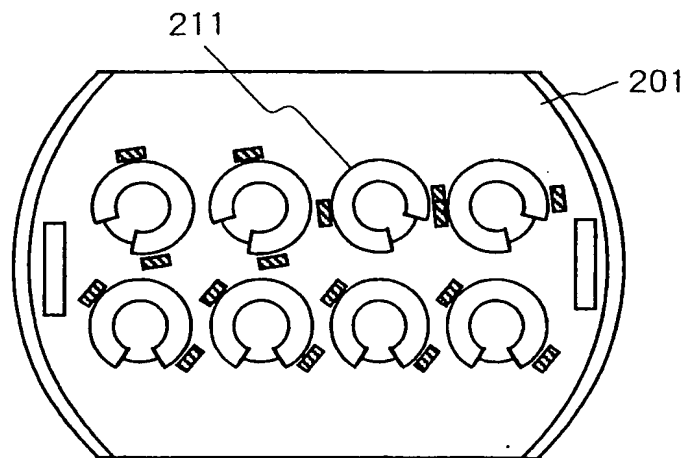


図 6(b)

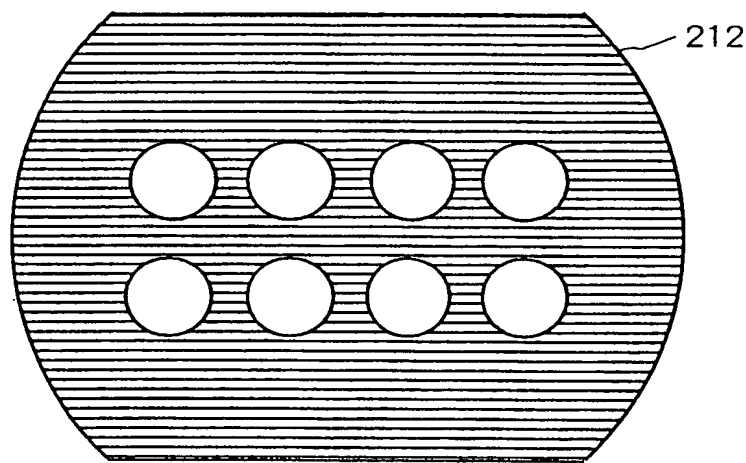


図 6(c)

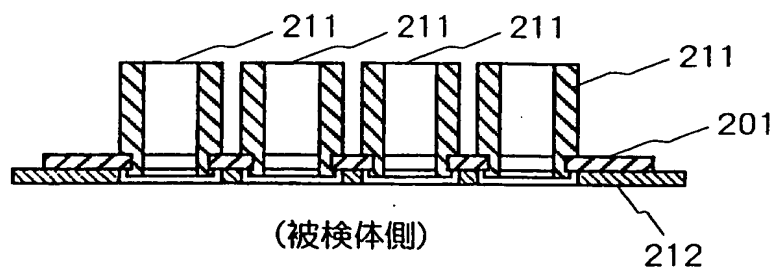


図 7 (a)

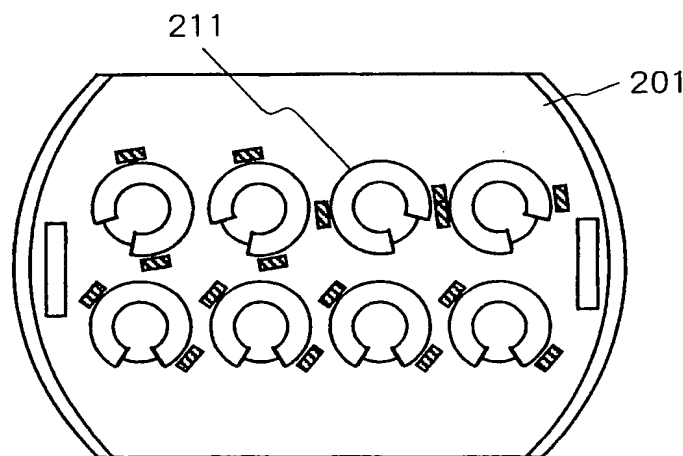


図 7 (b)

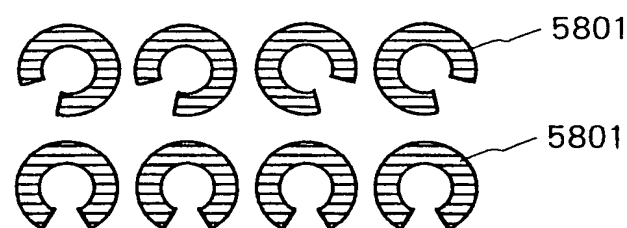
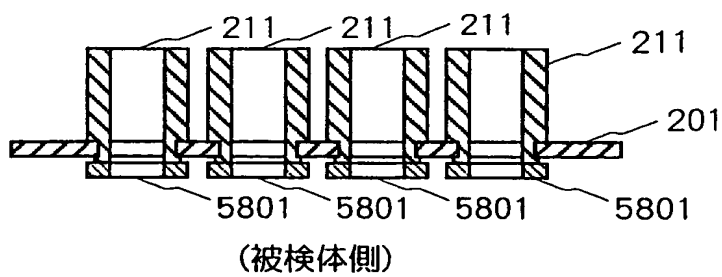
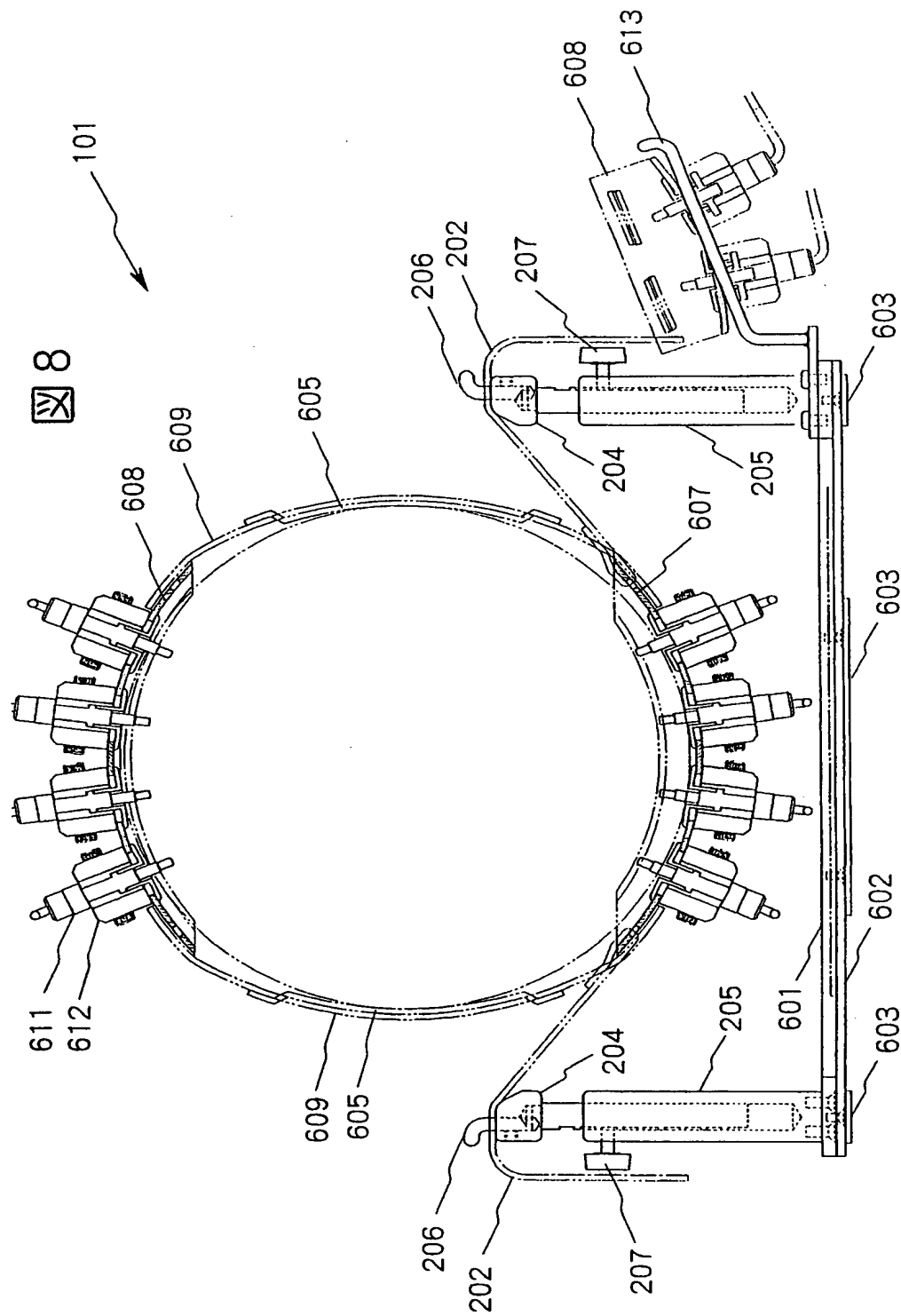


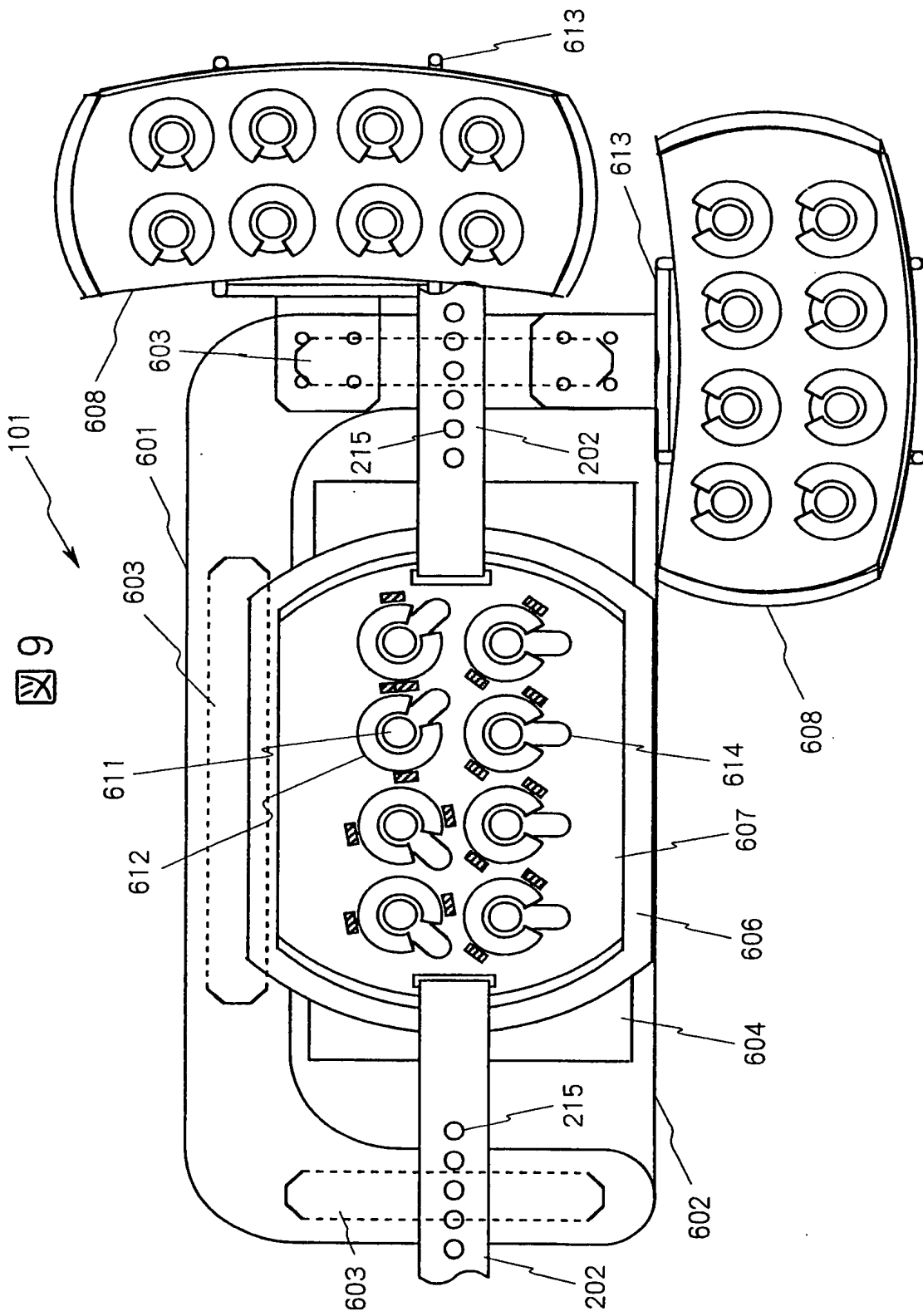
図 7 (c)



8/49

09 / 937842





☒ 10

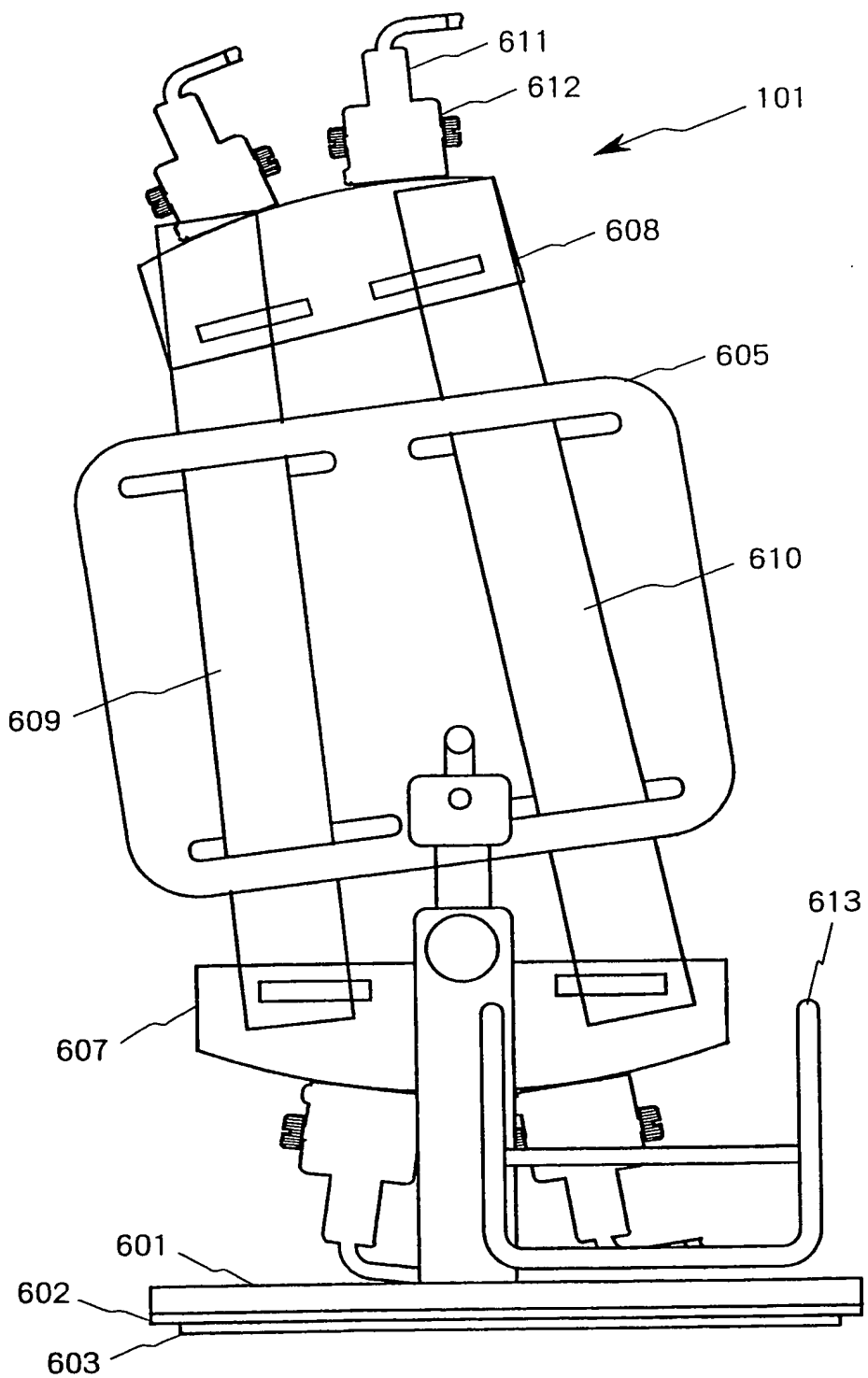


図 1 1(a)

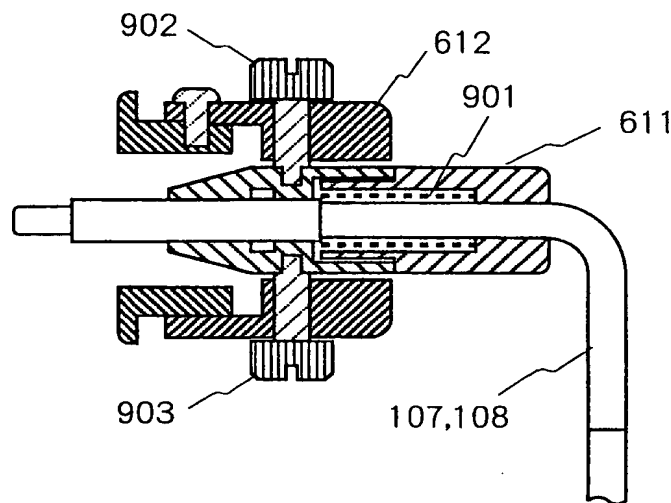
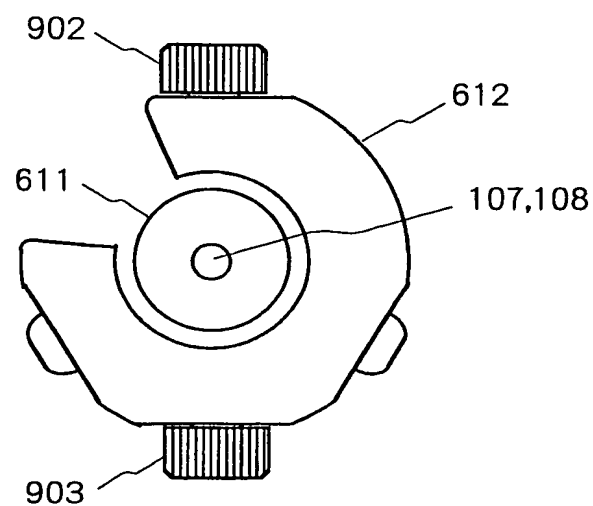


図 1 1(b)



09/937842

12/49

図 12

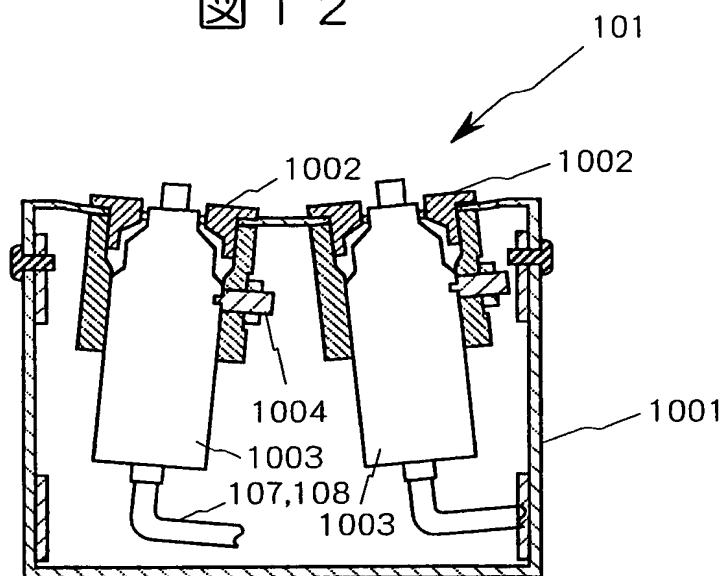
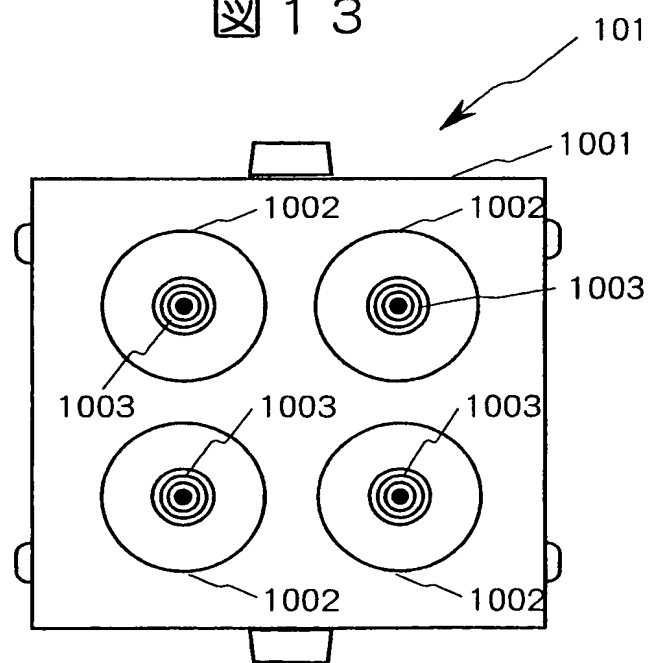


図 13



13/49

図 14

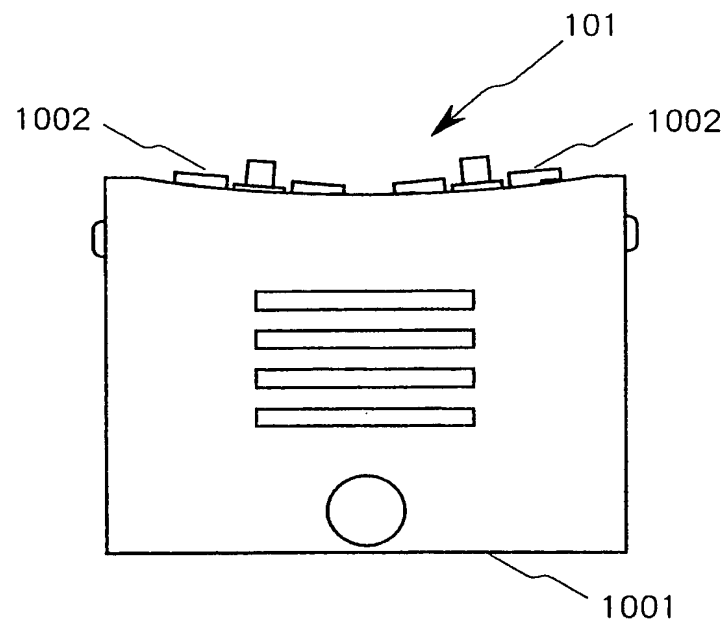


図 15

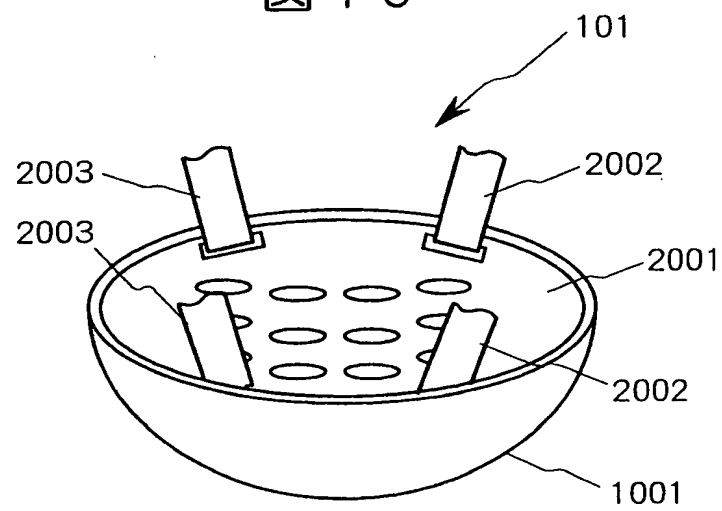


図 16

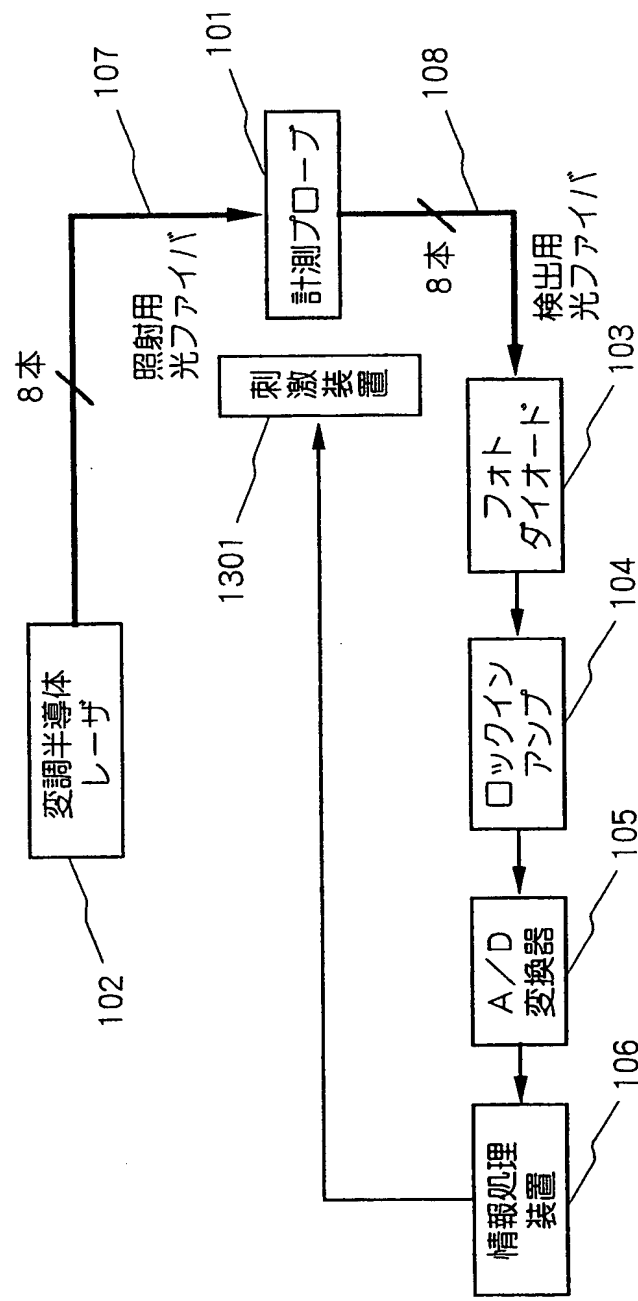


図 17

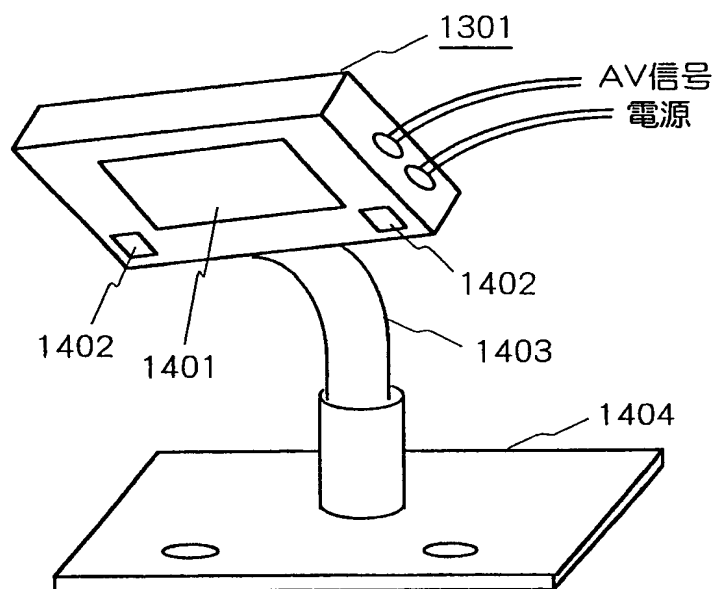
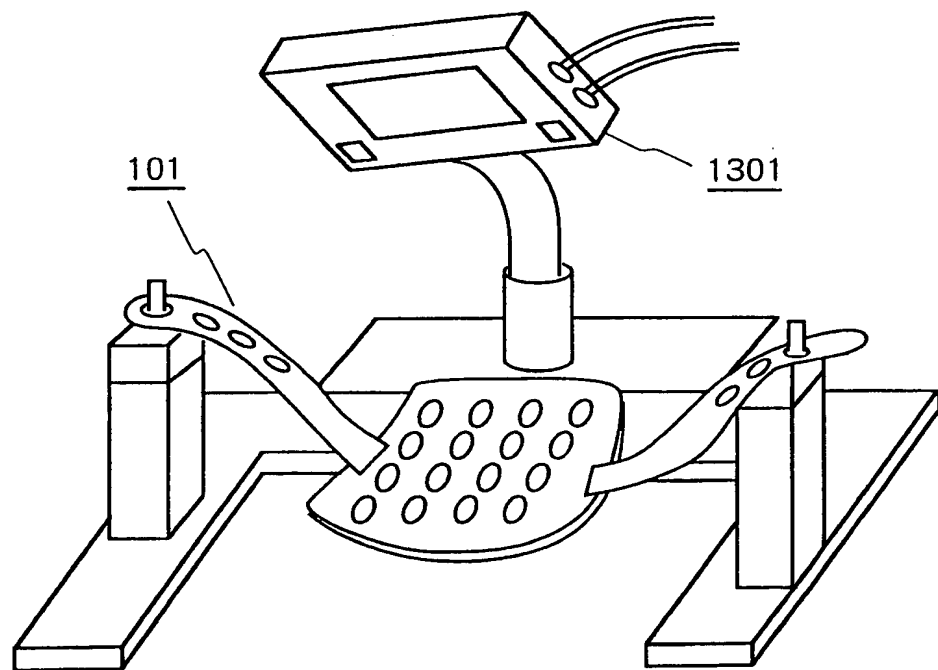


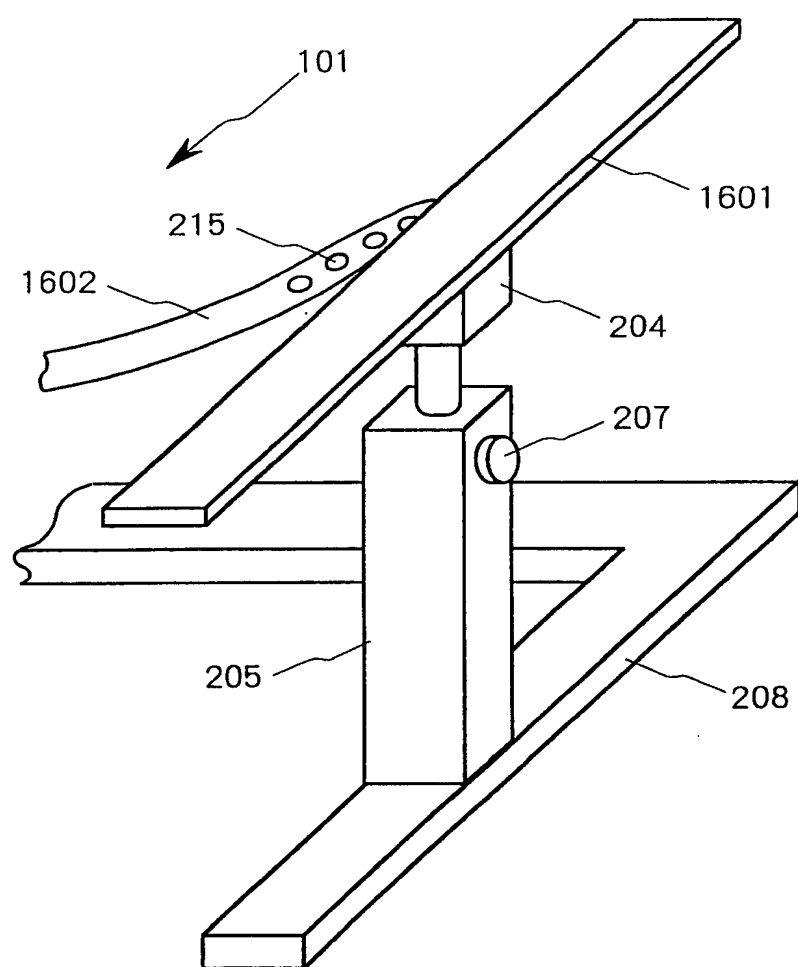
図 18



09/937842

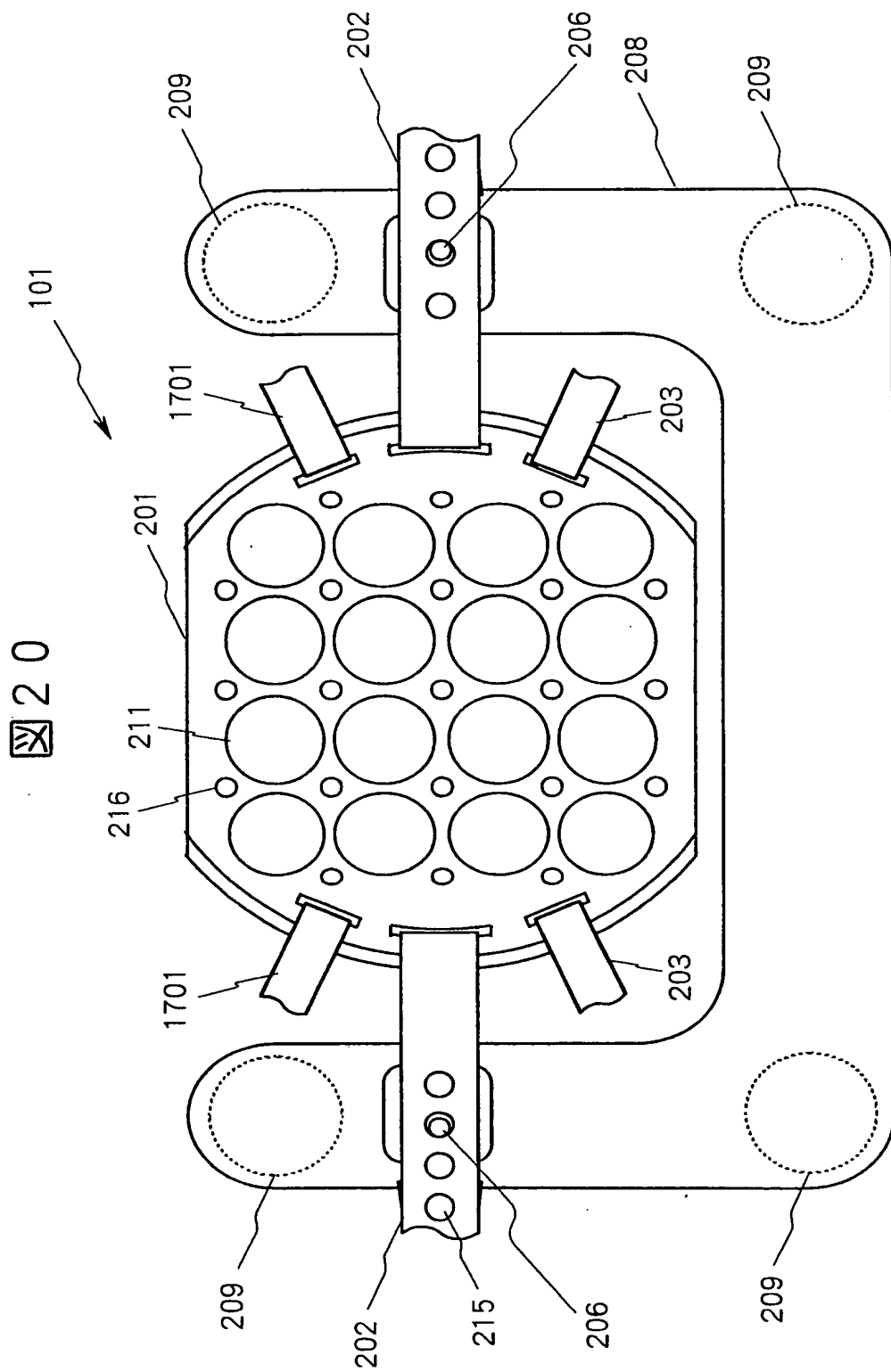
16/49

図 19



09/937842

17/49



09/937842

18/49

図 2 1(a)

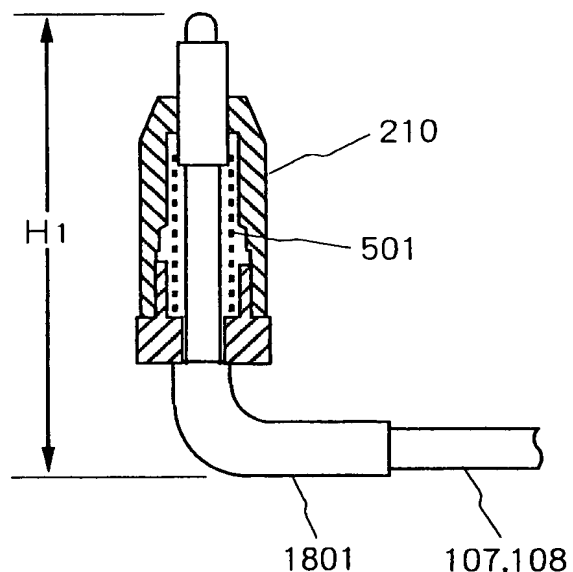
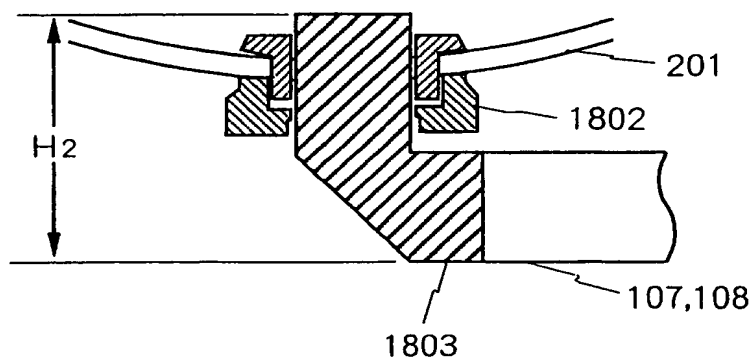


図 2 1(b)



09/937842

19/49

図 2 2(a)

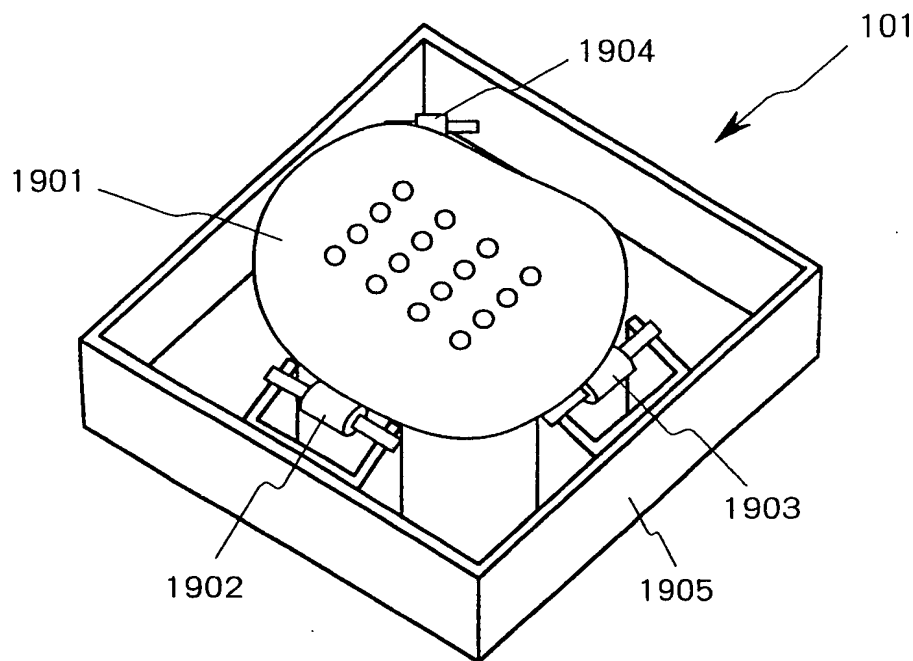


図 2 2(b)

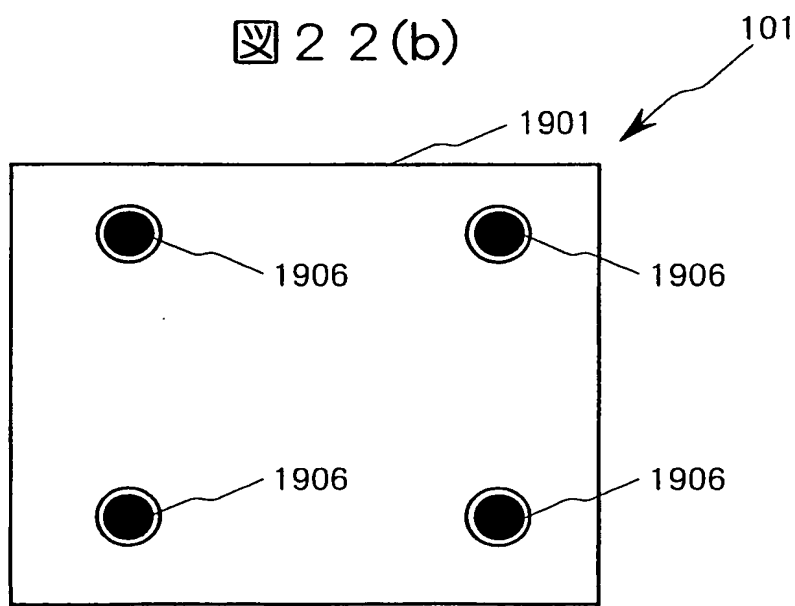


図 2 3(a)

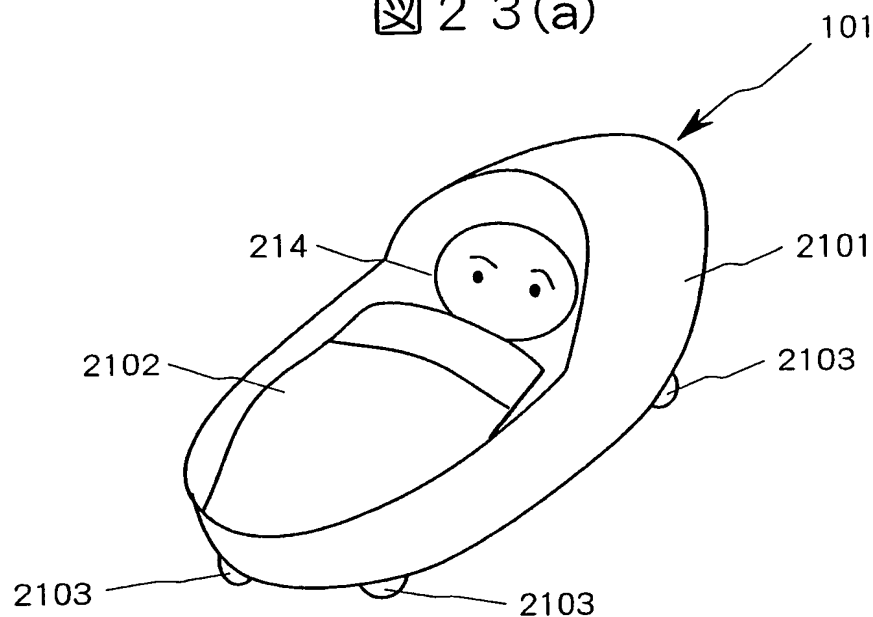
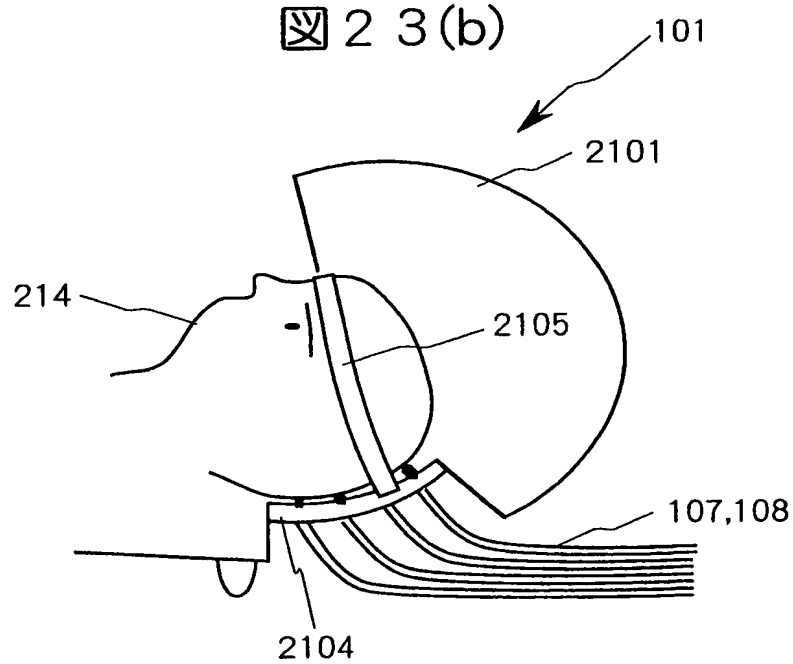


図 2 3(b)



21/49

図 2 4(a)

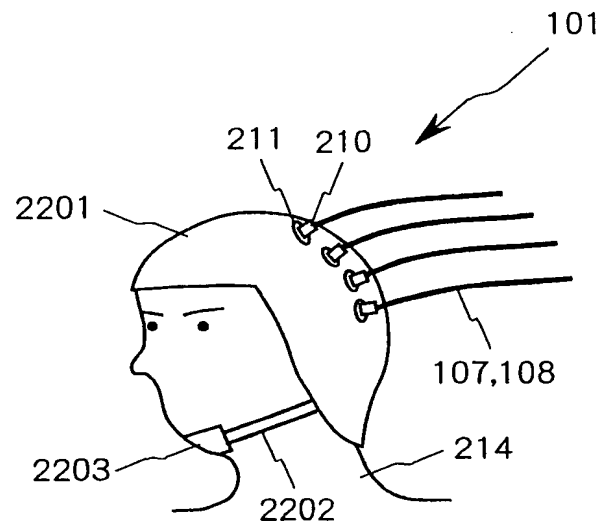
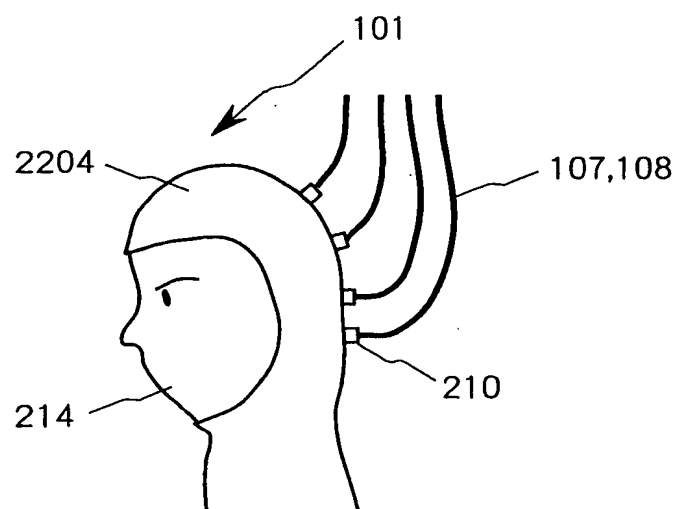


図 2 4(b)



22/49

09 / 937842

図 25

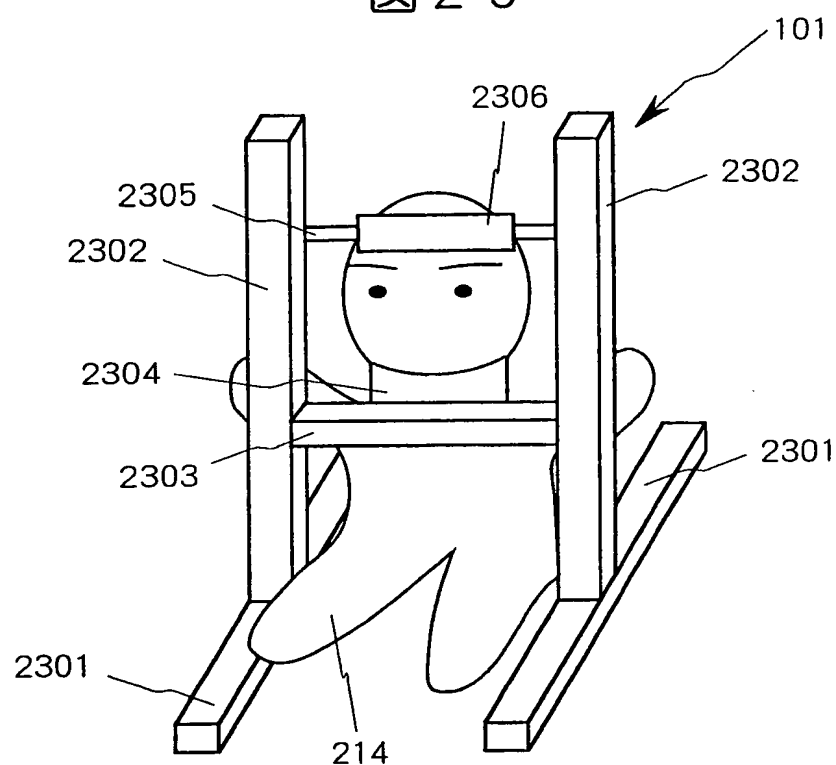


図 26

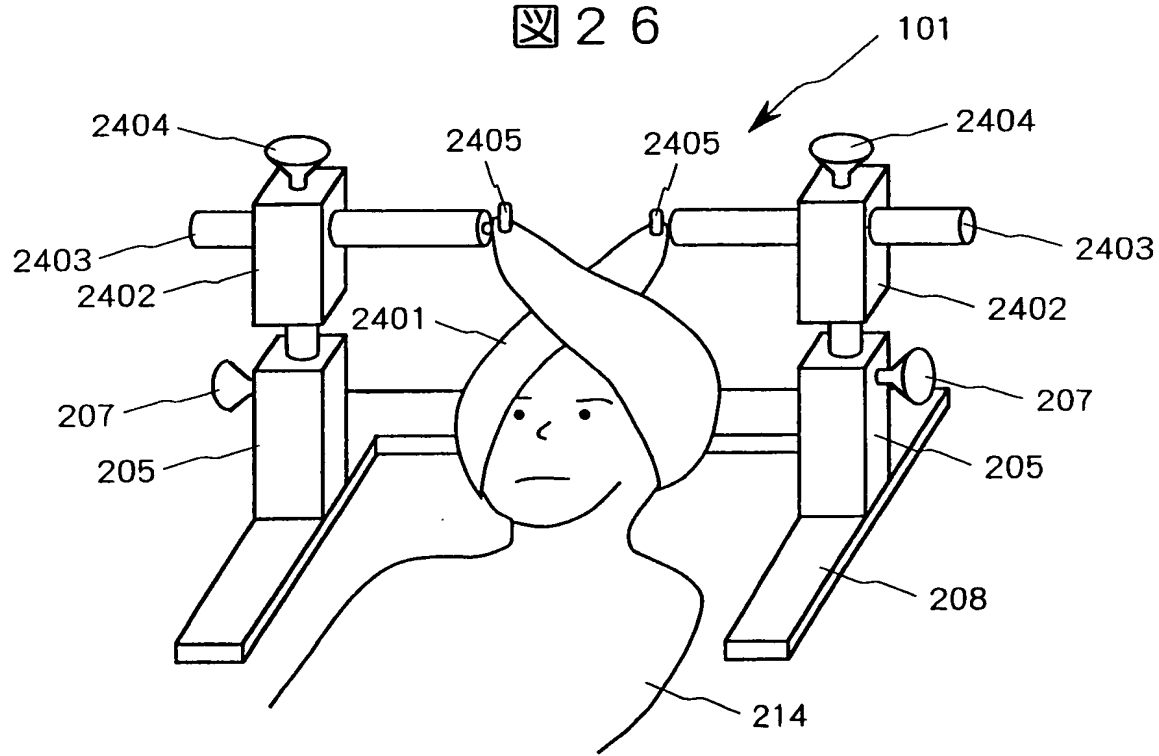


図 2 7 (a)

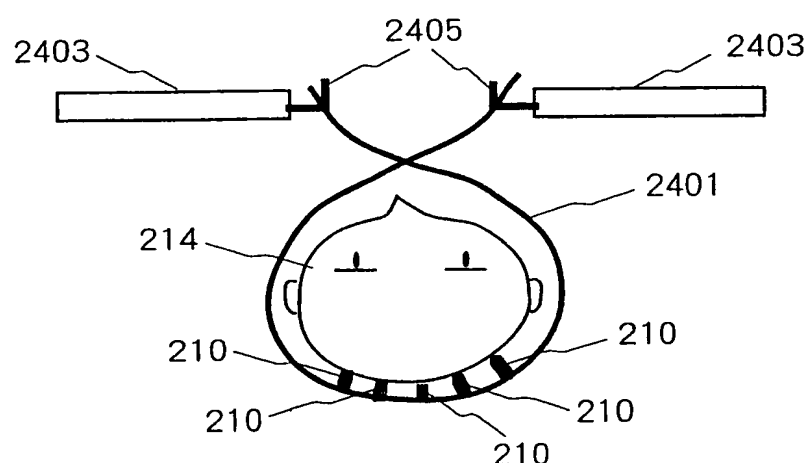
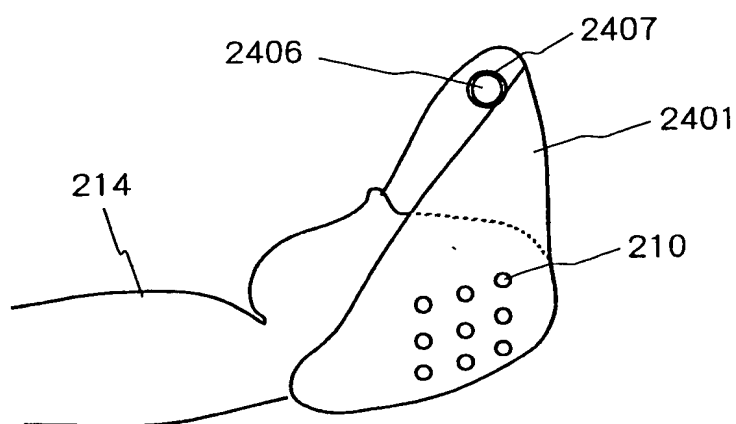


図 2 7 (b)



091937842

24/49

図 2 8(a)

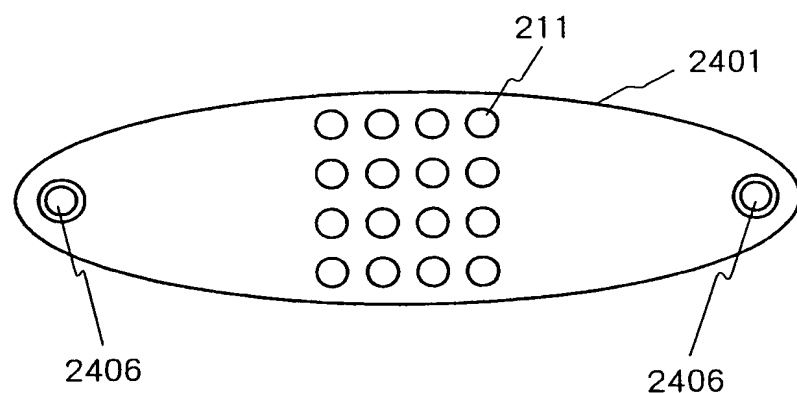
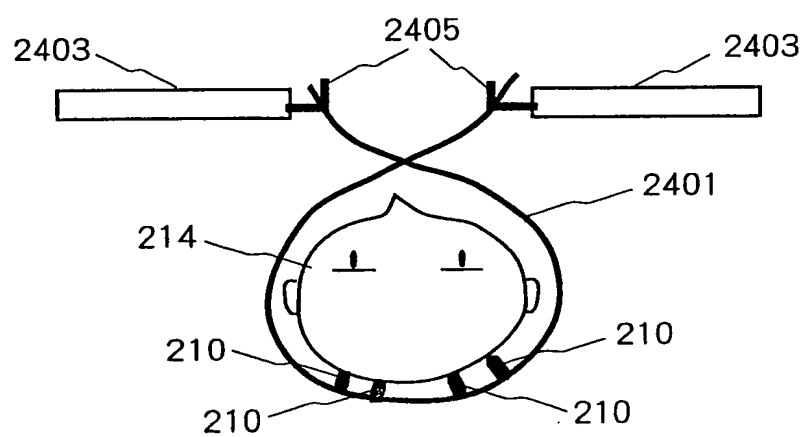


図 2 8(b)



09/937842

25/49

図 29(a)

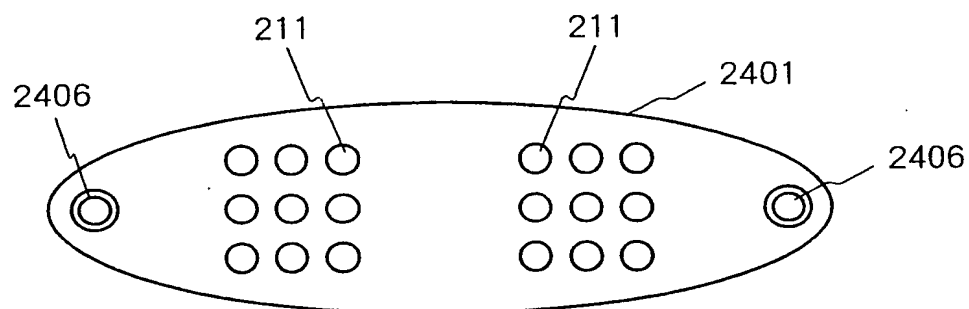


図 29(b)

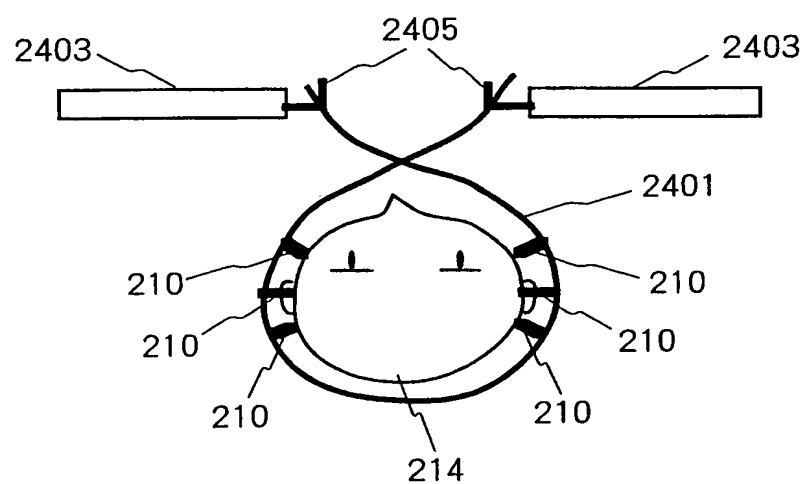


図 3 0 (a)

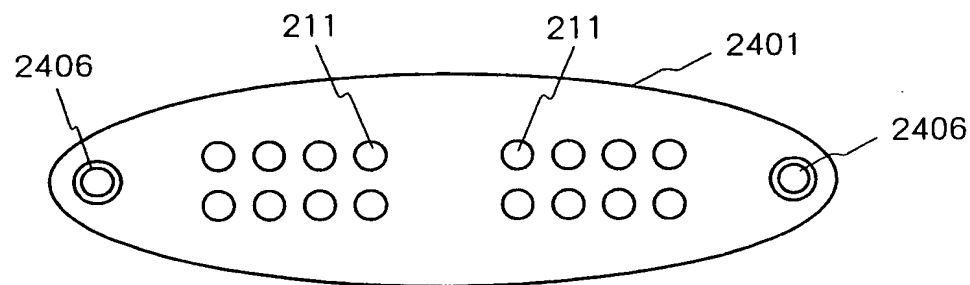
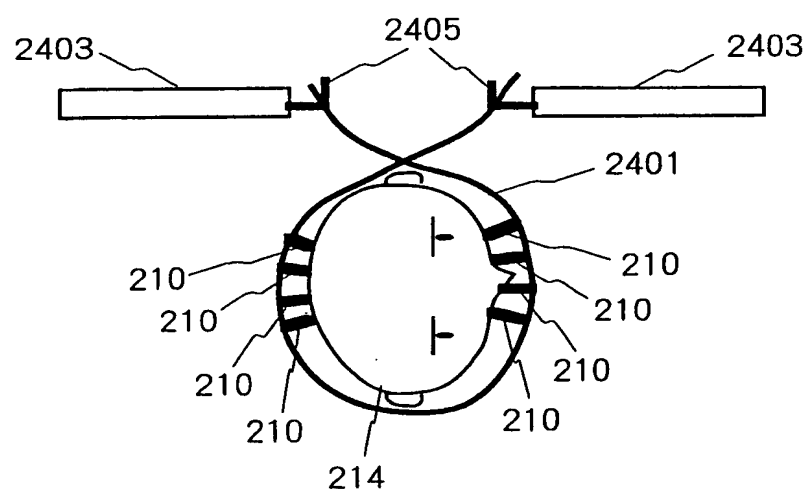


図 3 0 (b)



09/937842

27/49

図 3 1(a)

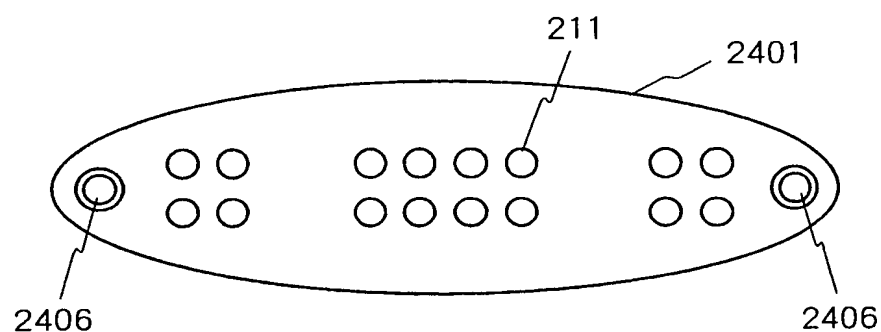


図 3 1(b)

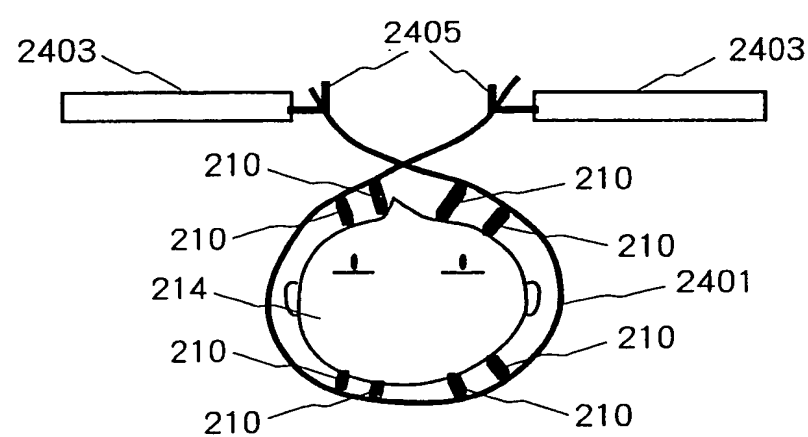


図 3 2(a)

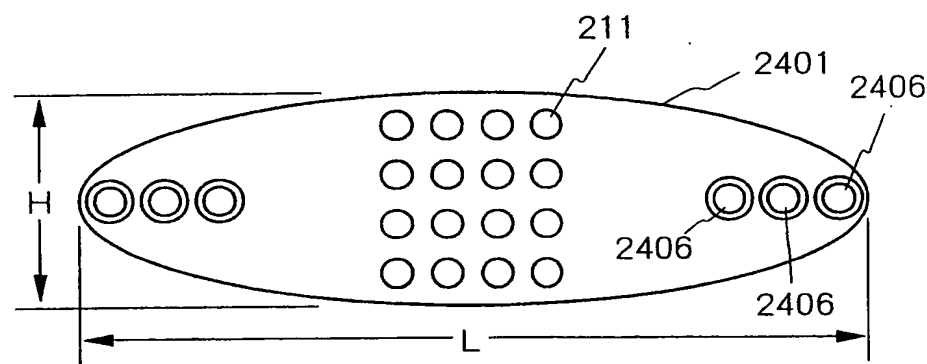


図 3 2(b)

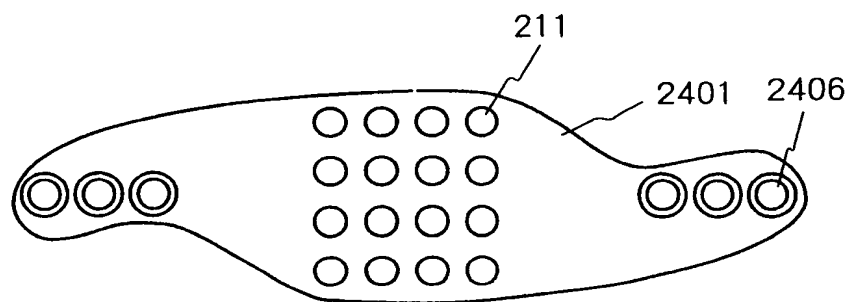


図 3 3

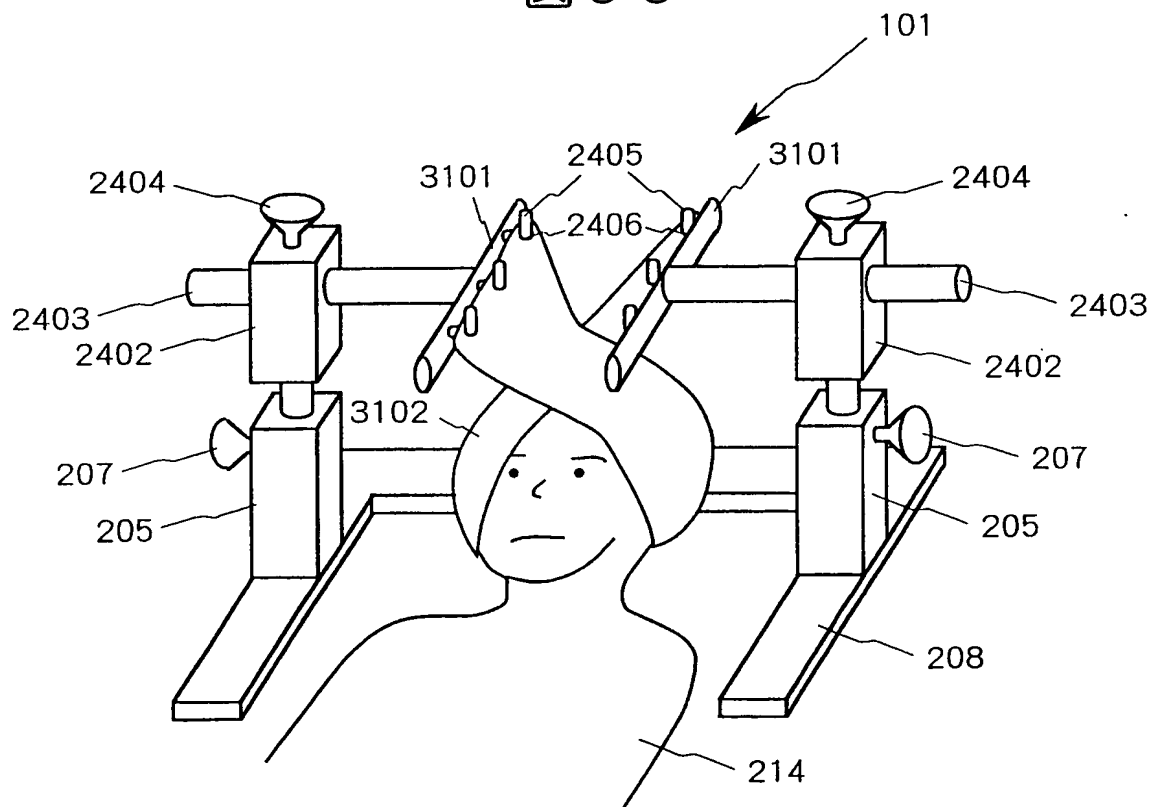
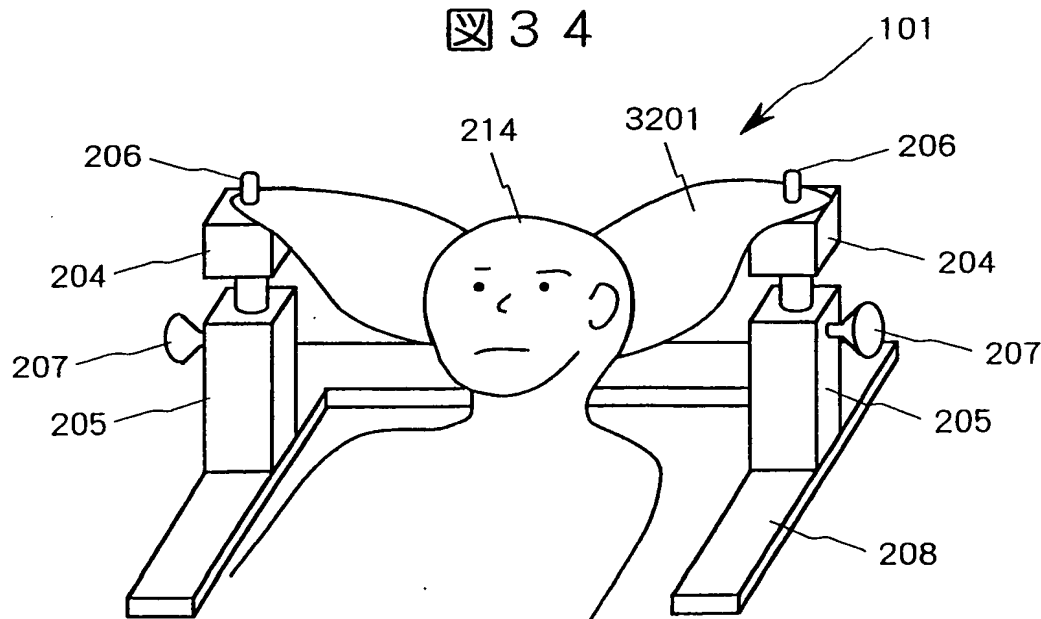


図 3 4



09 / 937842

30/49

図 3 5

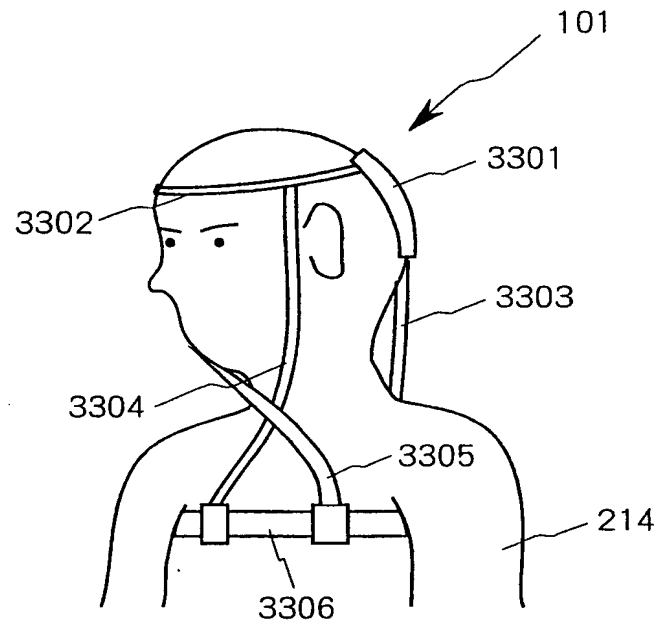
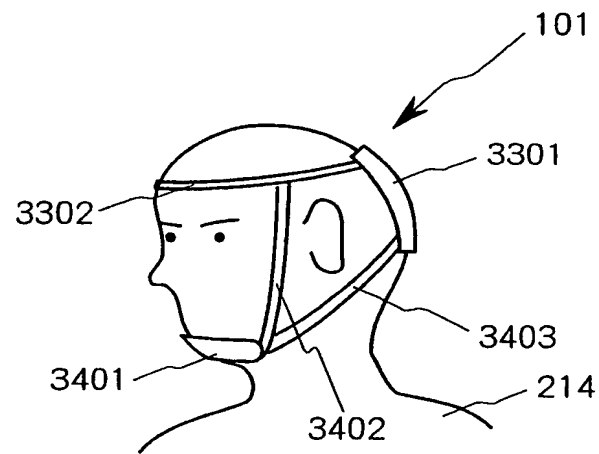


図 3 6



09/937842

31/49

図 3 7

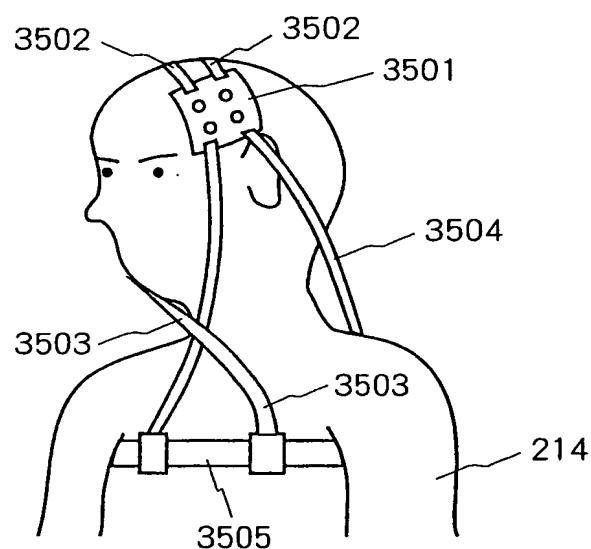
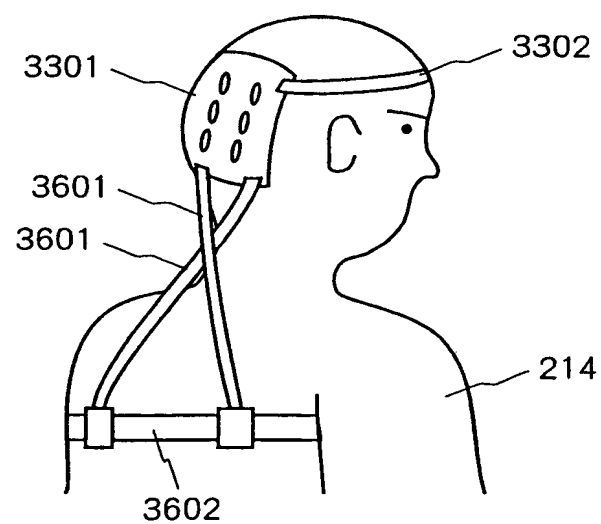


図 3 8



09/937842

32/49

図 3 9

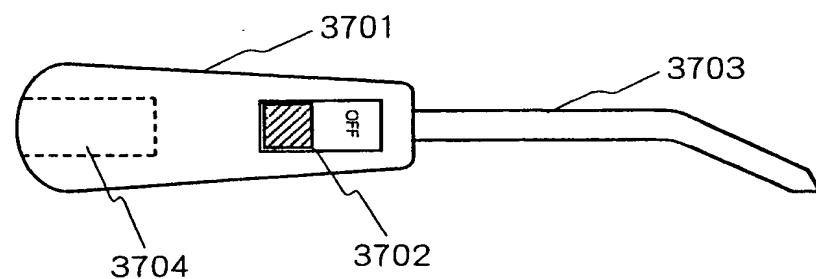


図 4 0

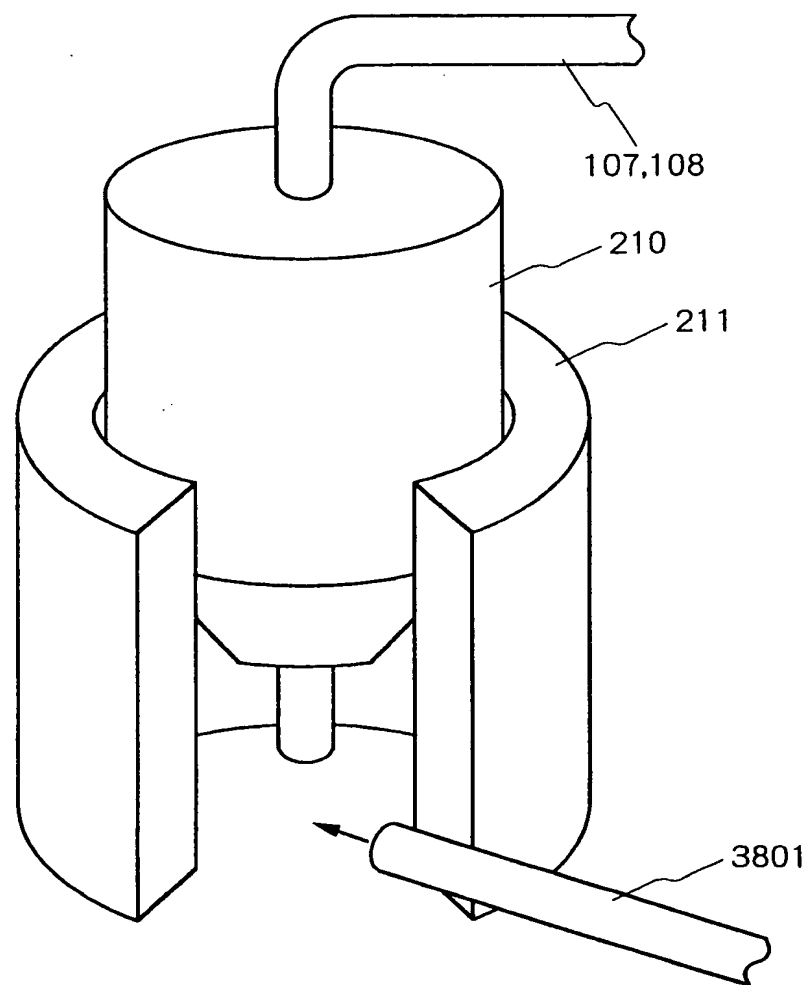
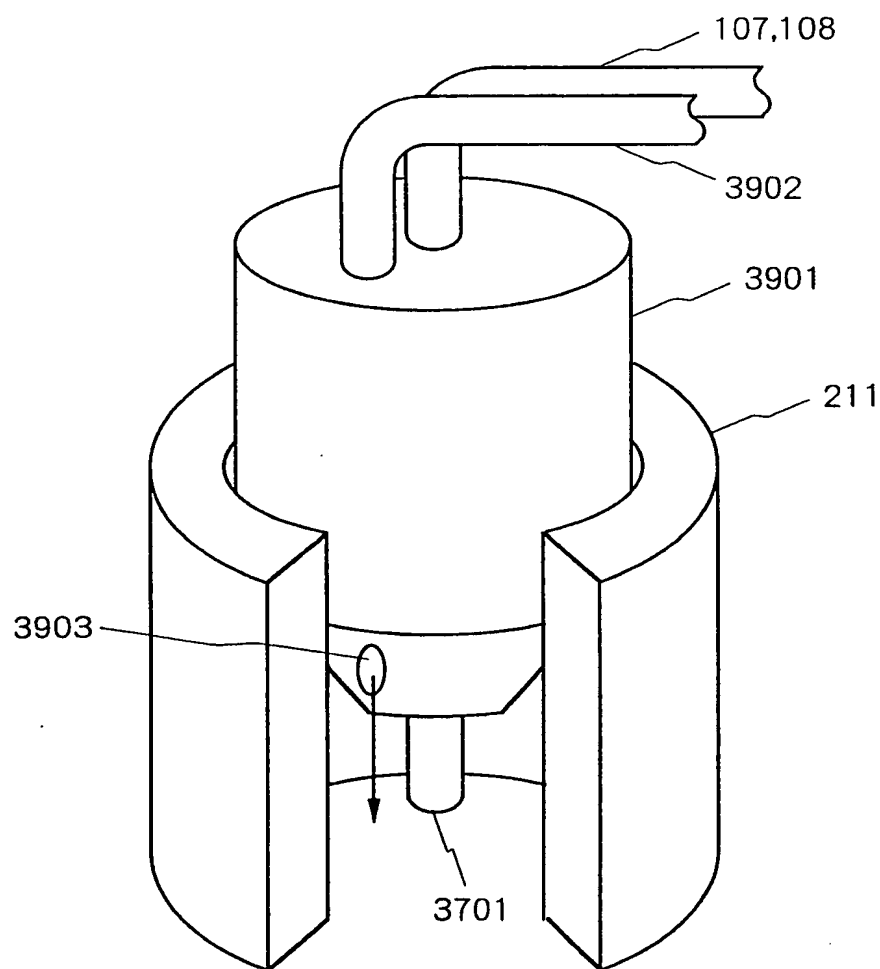


図 4 1



34/49

09/937842

図 4 2(a)

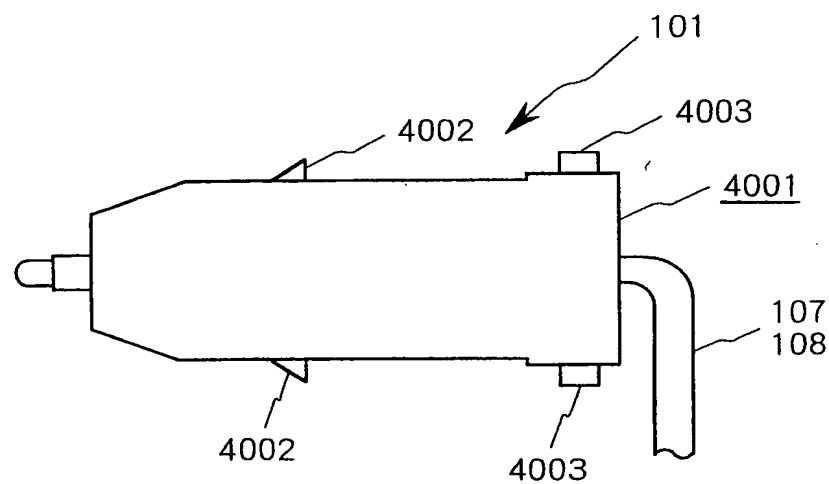


図 4 2(b)

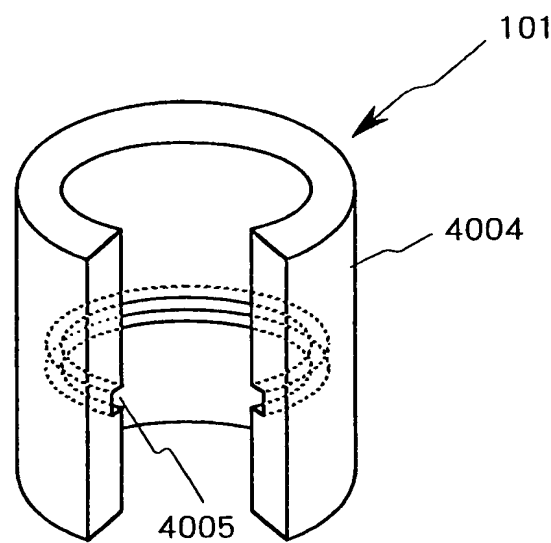


図43

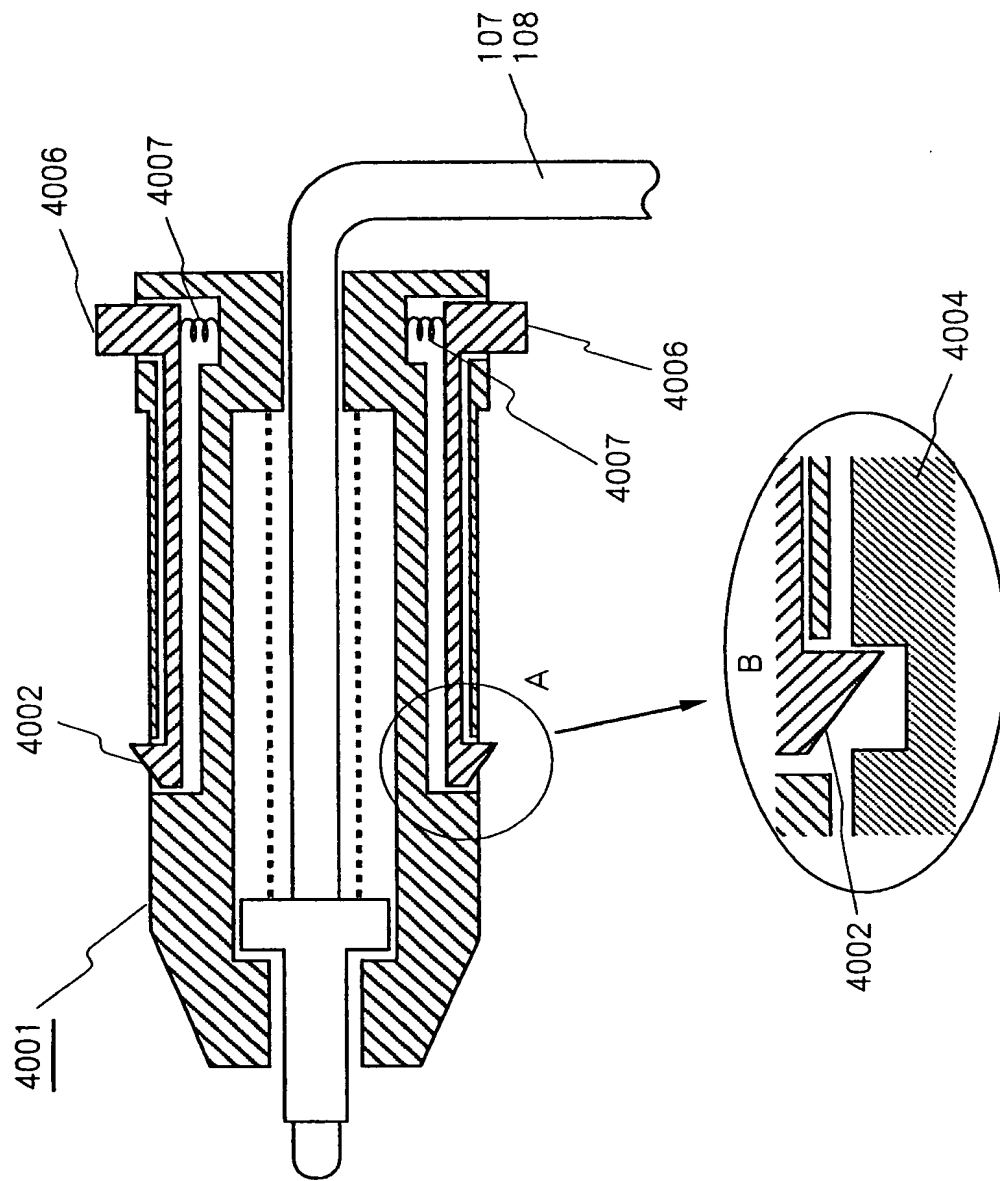


图 44

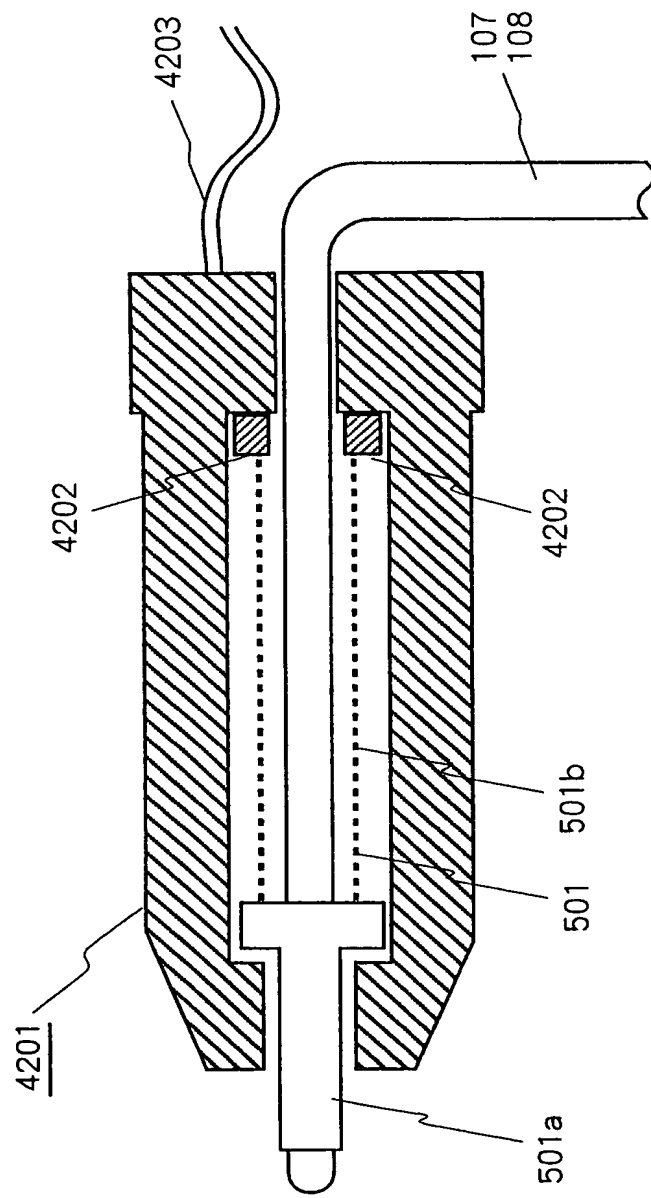
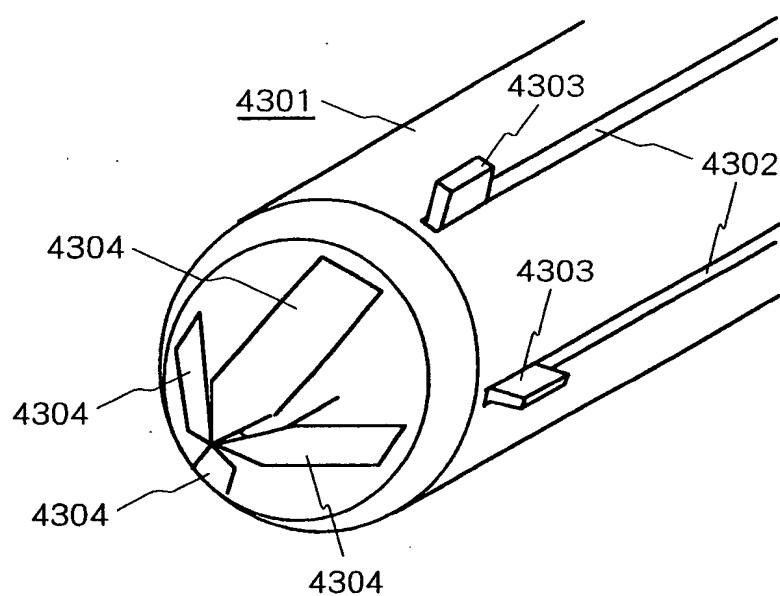


図 4 5



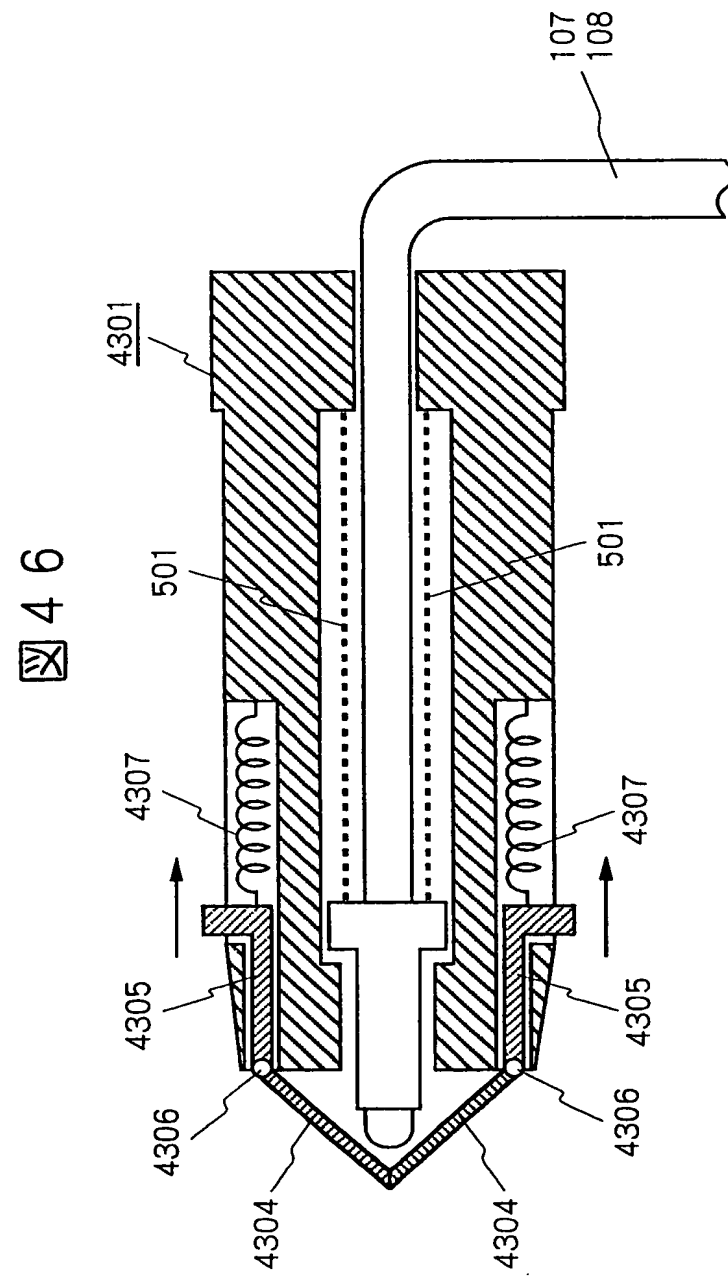
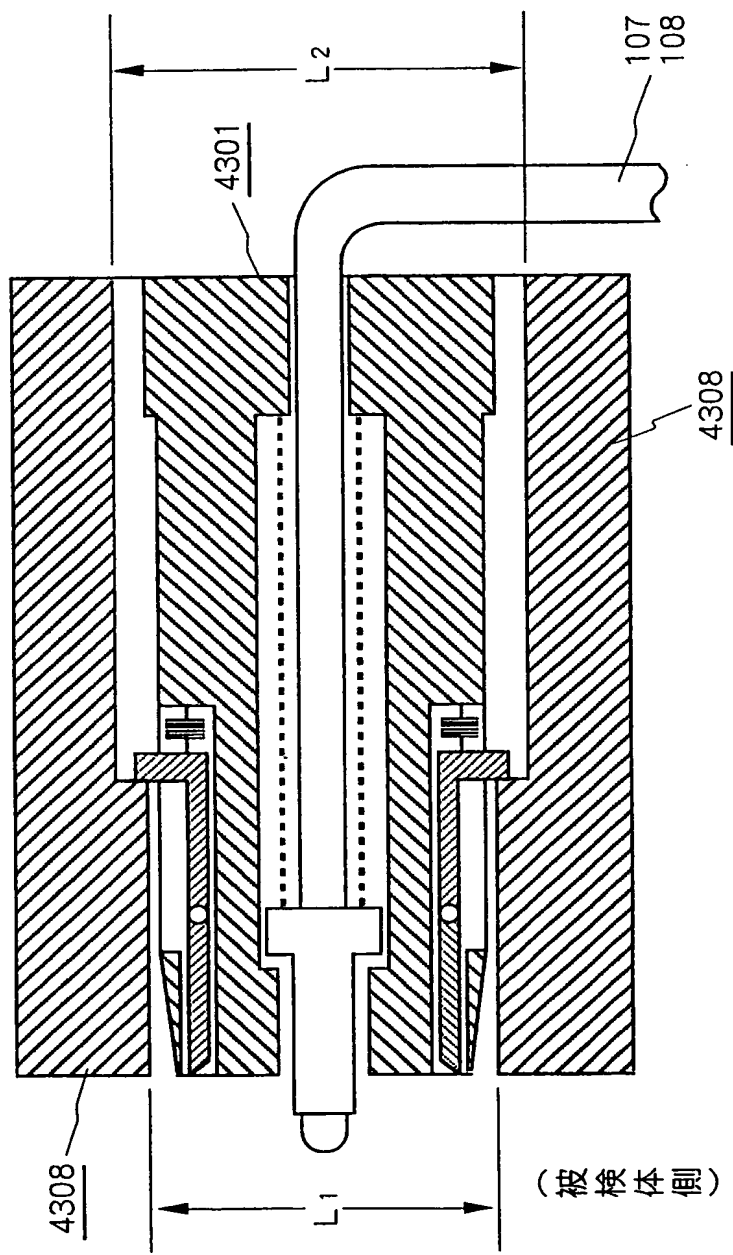


図 47



09/937842

40/49

図 4 8(a)

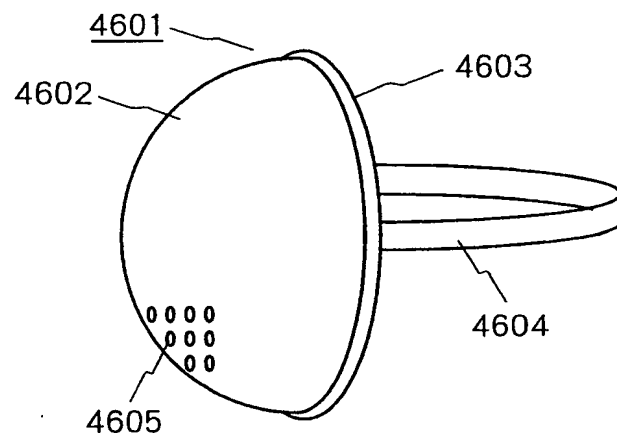
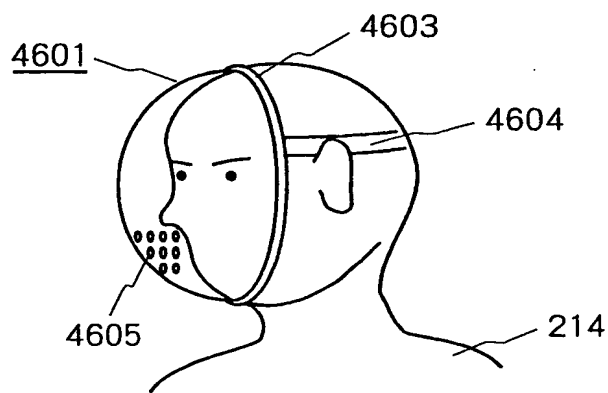


図 4 8(b)



U41937842

41/49

図 4 9(a)

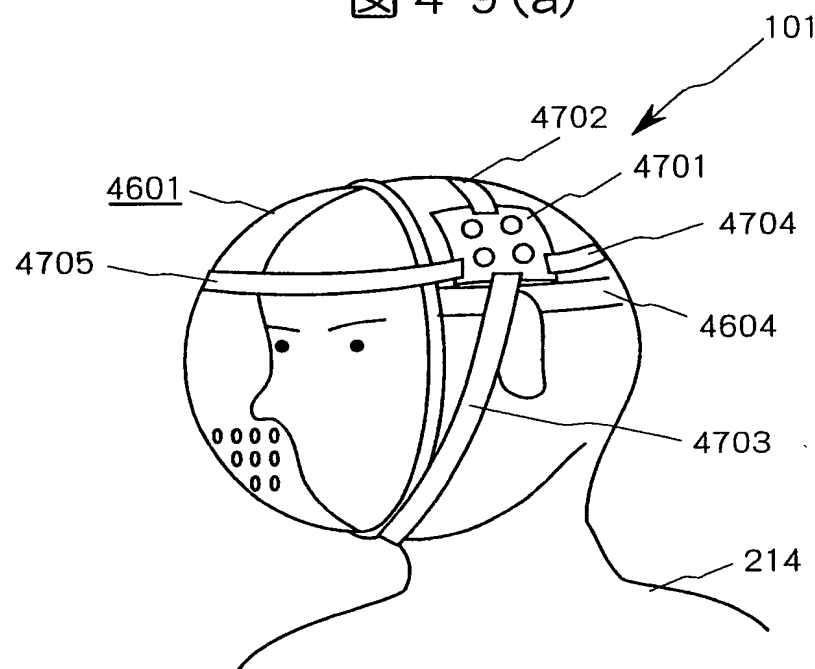


図 4 9(b)

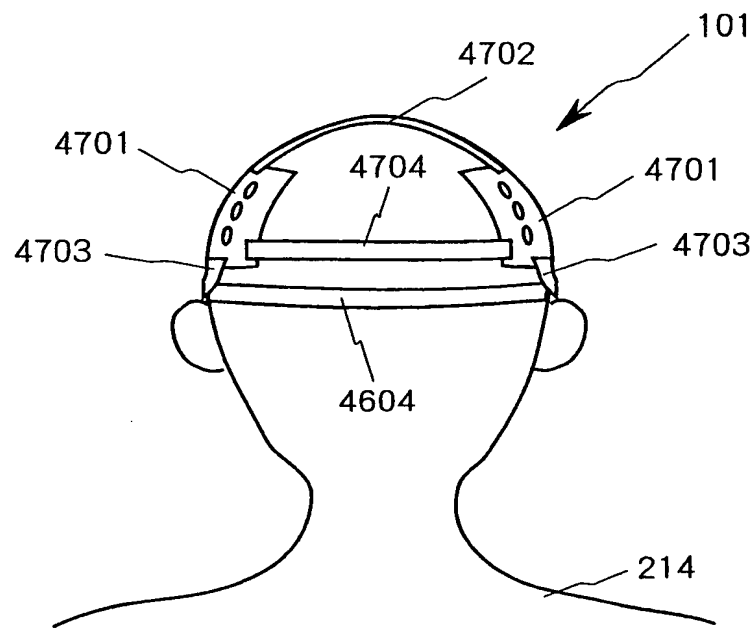


図 5 0 (a)

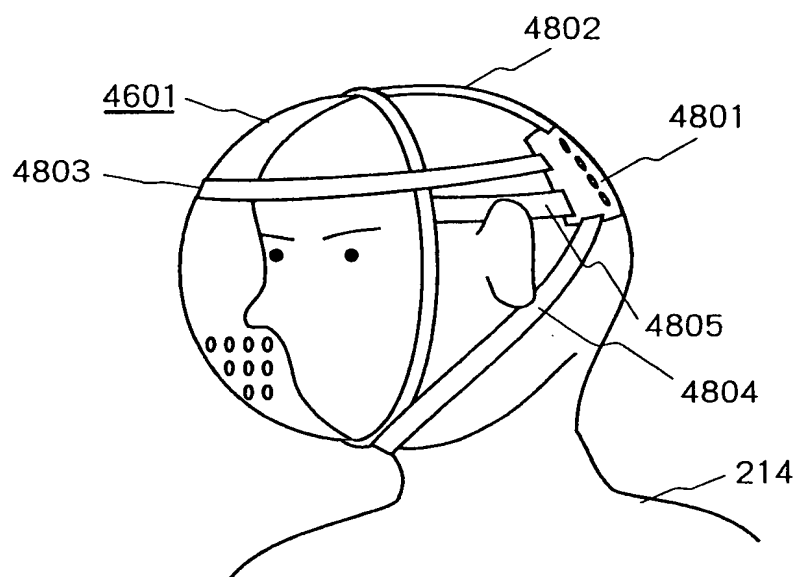
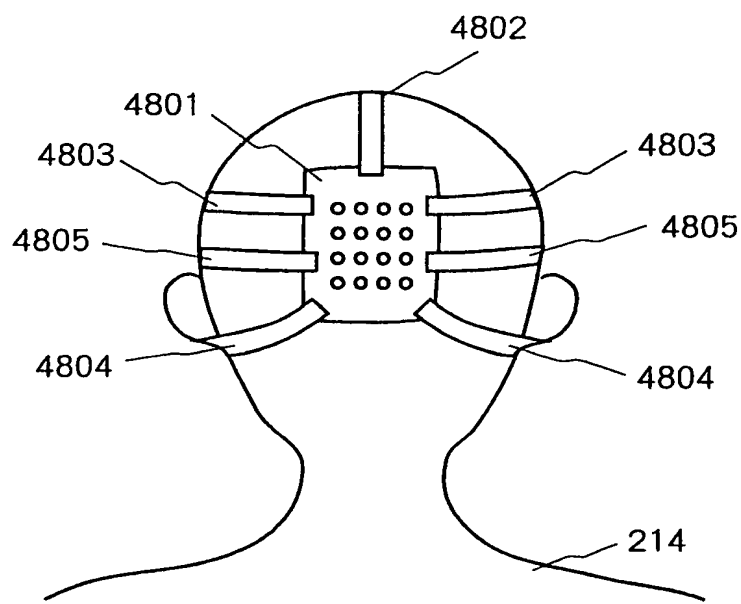


図 5 0 (b)



09/937842

43/49

図 5 1

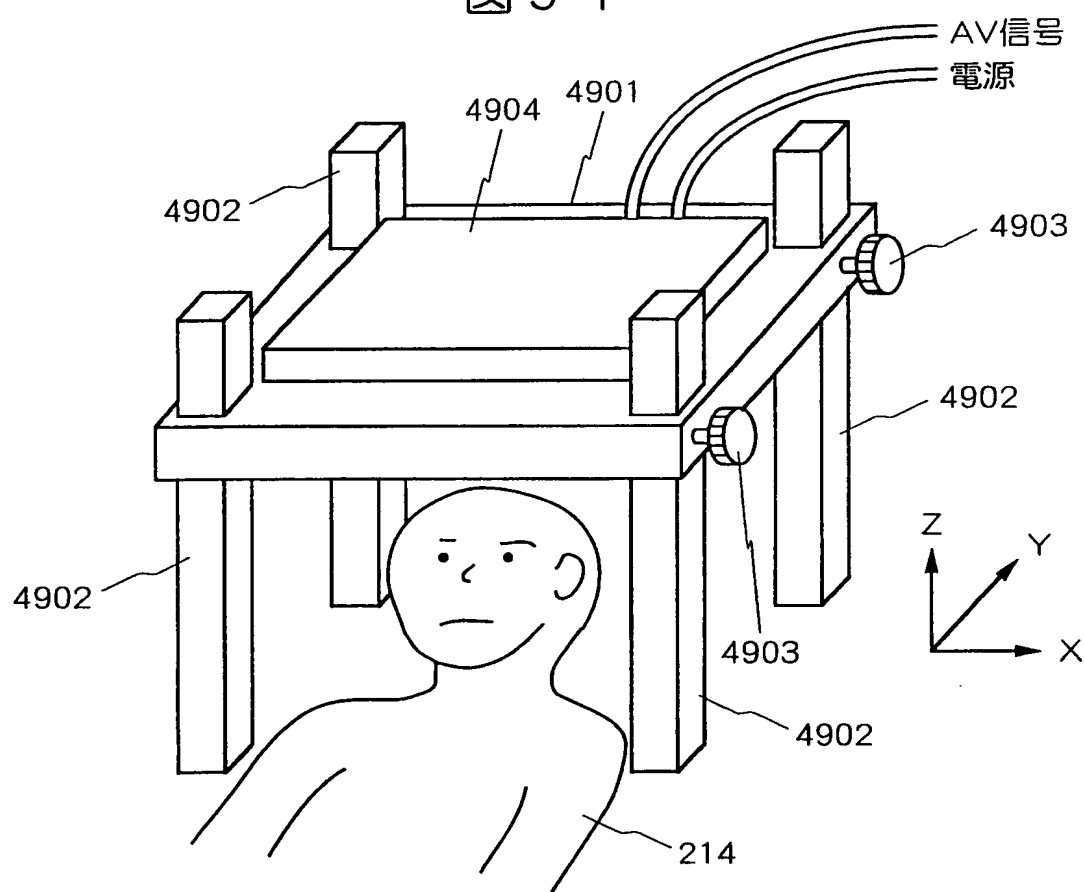


図 5 2

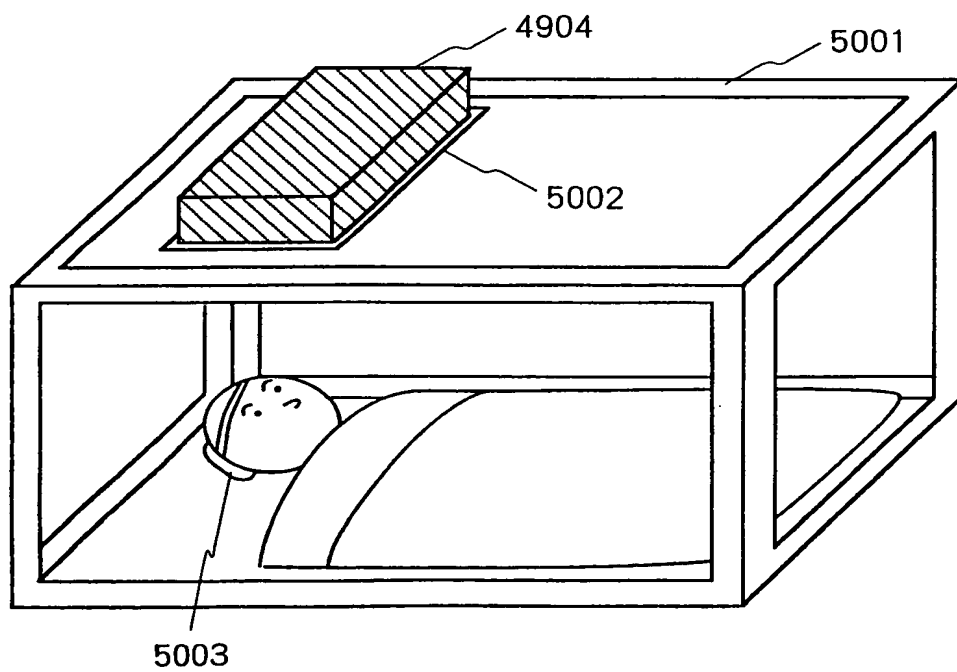
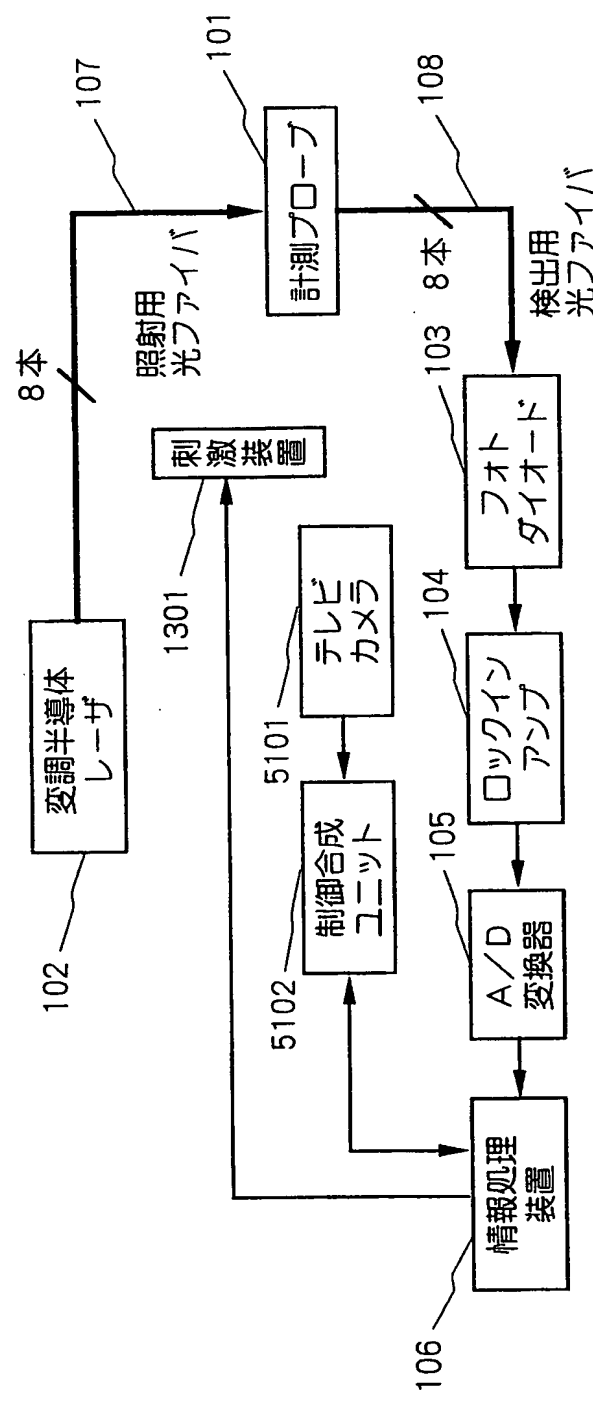


図 5 3



09/937842

45/49

図 5 4

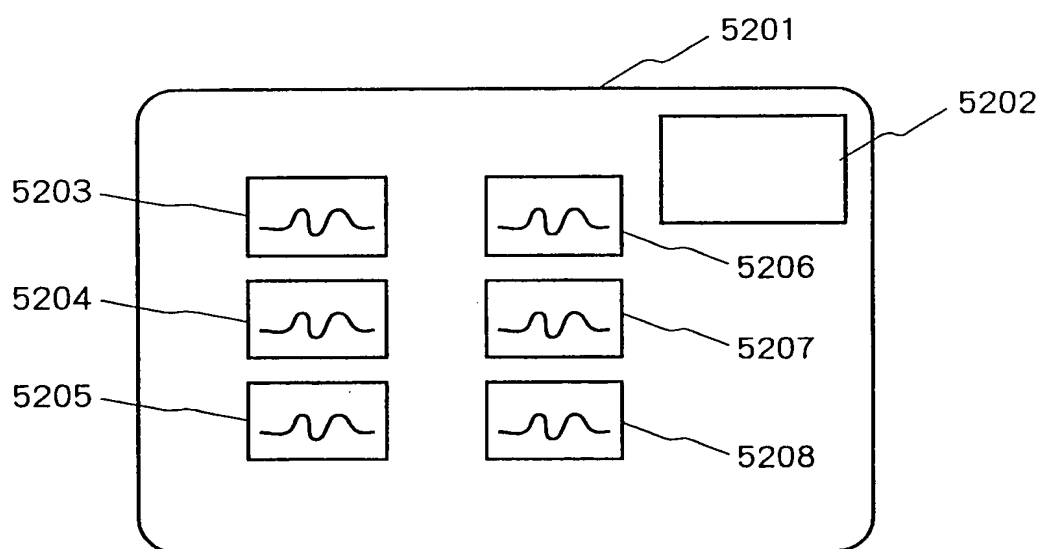


図 5 5(a)

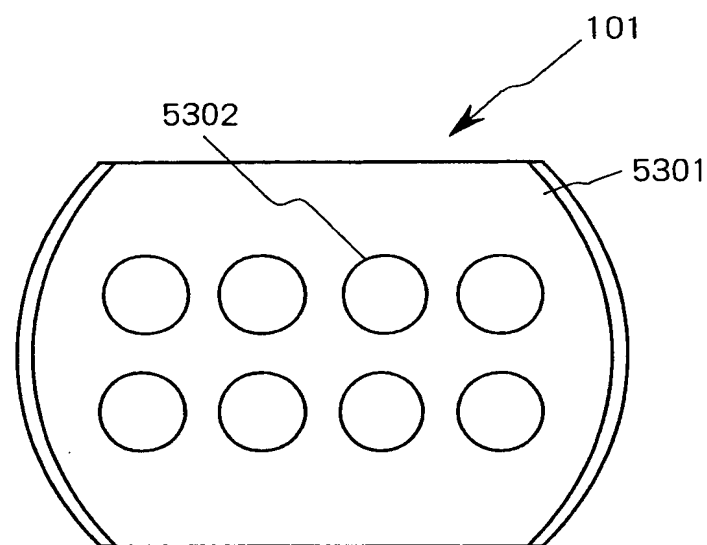
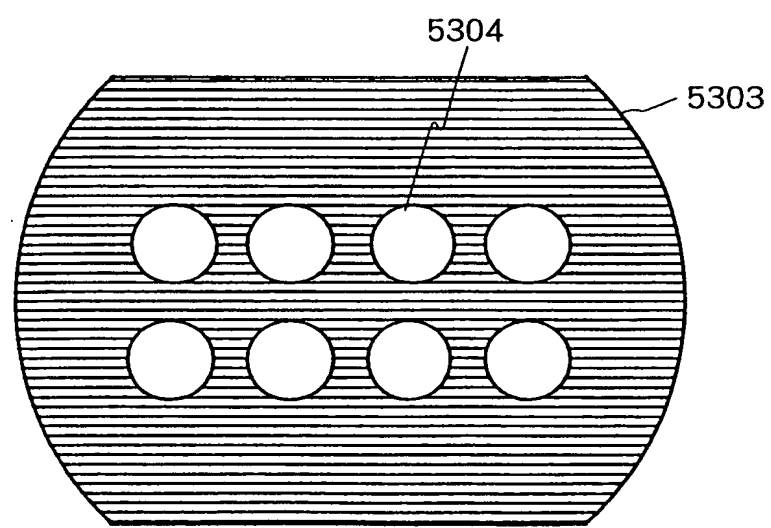


図 5 5(b)



09/937842

47/49

図 5 6(a)

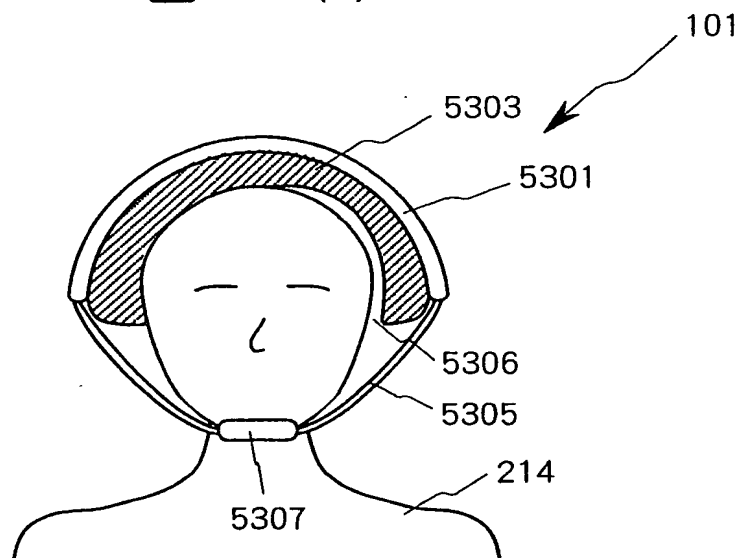


図 5 6(b)

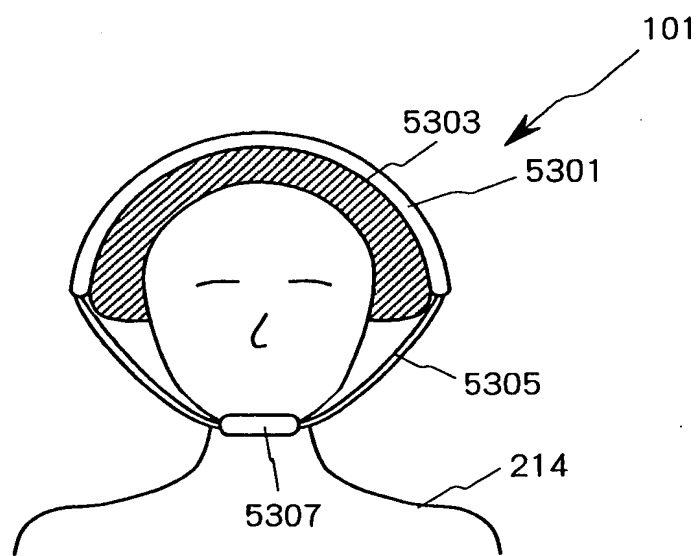


図 5 7 (a)

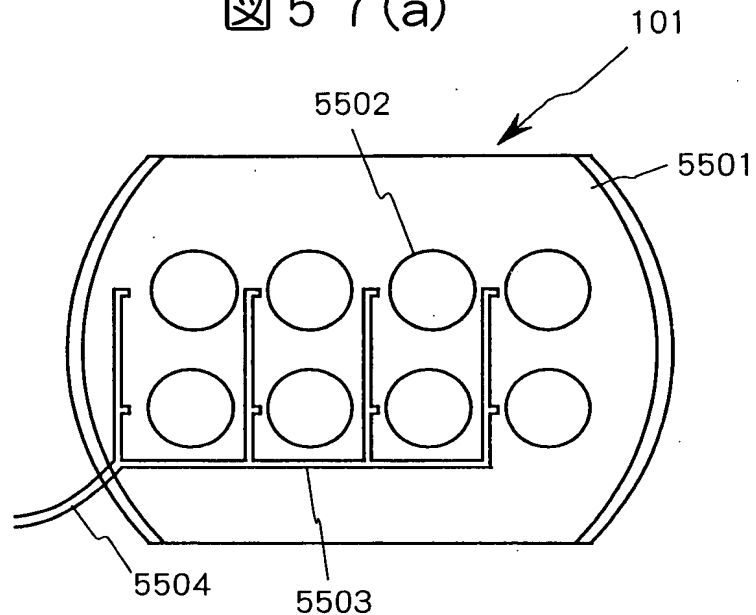


図 5 7 (b)

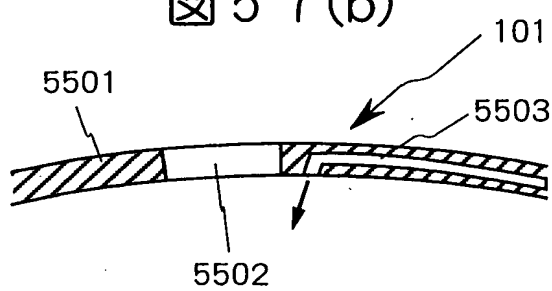


図 5 7 (c)

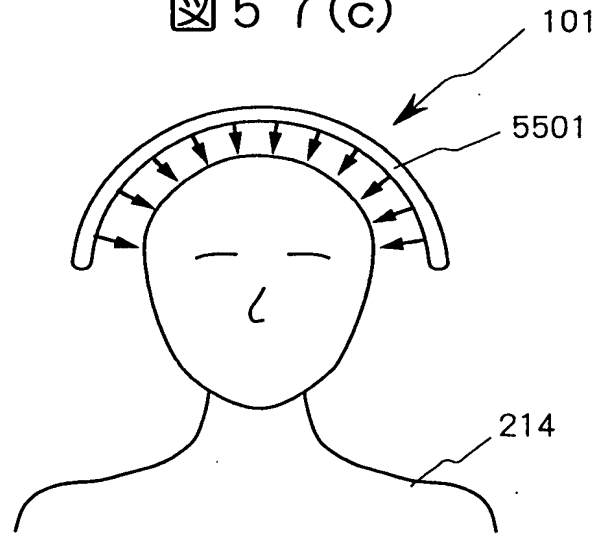


図 5 8(a)

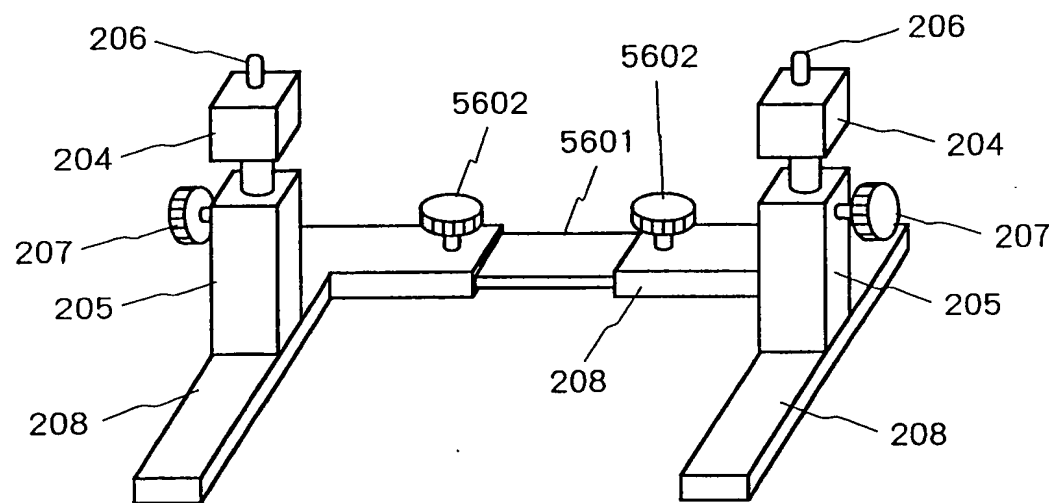


図 5 8(b)

